



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets



Veröffentlichungsnummer: **0 576 970 A1**

(12)

# EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 93109966.7

(51) Int. Cl.<sup>5</sup>: C07F 17/00, C08F 10/00

(22) Anmeldetag: 22.06.93

(30) Priorität: 27.06.92 DE 4221244

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:  
05.01.94 Patentblatt 94/01

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
AT BE CH DE ES FR GB IT LI LU NL SE

(71) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT

D-65926 Frankfurt(DE)

(72) Erfinder: Küber, Frank, Dr.  
Bleibiskopfstrasse 10

D-6370 Oberursel(DE)

Erfinder: Bachmann, Bernd, Dr.  
Kreuzheck 4

D-6239 Eppstein/Ts.(DE)

Erfinder: Spaleck, Walter, Dr.  
Sulzbacher Strasse 63

D-6237 Liederbach(DE)

Erfinder: Winter, Andreas, Dr.  
Taunusblick 10

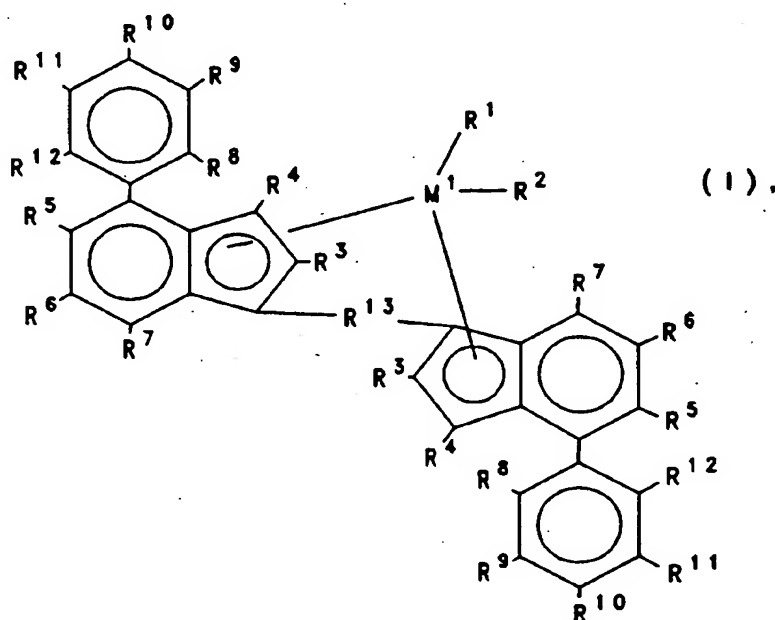
D-6246 Glashütten/Ts.(DE)

Erfinder: Rohrmann, Jürgen, Dr.  
Hainpfad 5

D-6233 Kelkheim/Ts.(DE)

(54) Metallocene mit arylsubstituierten Indenylderivaten als Liganden, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Katalysatoren.

(57) Ein sehr wirksames Katalysatorsystem zur Polymerisation oder Copolymerisation von Olefinen besteht aus einem Cokatalysator, vorzugsweise einem Aluminoxan oder einem geträgertem Aluminoxan, und einem Metallocen der Formel I



EP 0 576 970 A1

worin in der bevorzugten Form  $M^1$  Zr oder Hf,  $R^1$  und  $R^2$  Halogen oder Alkyl,  $R^3$  Alkyl,  $R^4$  bis  $R^{12}$  Alkyl oder Wasserstoff und  $R^{13}$  eine (substituierte) Alkylen- oder Heteroatombrücke bedeuten.

Die Metallocene, insbesondere die Zirkonocene, erzeugen im technisch besonders interessanten Temperaturbereich zwischen 50 und 80 °C bei hohen Katalysatoraktivitäten Polymere mit sehr hoher Molmasse, im Fall prochiraler Monomere Polymere mit sehr hoher Molmasse, sehr hoher Stereotaktizität und hohem Schmelzpunkt. Darüber hinaus werden mit geträgerten Katalysatorsystemen Reaktorbeläge vermieden.

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf neue Metallocene mit arylsubstituierten Indenylderivaten als Liganden, die sehr vorteilhaft als Katalysatorkomponenten bei der Herstellung von Polyolefinen mit hoher Isotaktizität, enger Molmassenverteilung und sehr hoher Molmasse verwendet werden können.

Polyolefine mit hoher Molmasse besitzen insbesondere Bedeutung für die Herstellung von Folien, Platten oder Großhohlkörpern oder Formteilen, wie beispielsweise Rohren.

Aus der Literatur ist die Herstellung von Polyolefinen mit löslichen Metallocenverbindungen in Kombination mit Aluminoxanen oder anderen Cokatalysatoren, die aufgrund ihrer Lewis-Acidität das neutrale Metallocen in ein Kation überführen und stabilisieren können, bekannt.

Lösliche Metallocenverbindungen auf der Basis von Bis(cyclopentadienyl)zirkon-dialkyl bzw. dihalogenid in Kombination mit oligomeren Aluminoxanen können Ethylen mit guter und Propylen mit mäßiger Aktivität polymerisieren. Man erhält Polyethylen mit enger Molmassenverteilung und mittlerer Molmasse. Das auf diese Weise hergestellte Polypropylen ist ataktisch und hat eine sehr niedrige Molmasse.

Die Herstellung von isotaktischem Polypropylen gelingt mit Hilfe des Ethylenbis(4,5,6,7-tetrahydro-1-indenyl)zirkoniumdichlorids zusammen mit einem Aluminoxan in einer Suspensionspolymerisation (vgl. EP 185 918). Das Polymer besitzt eine enge Molmassenverteilung. Besonderer Nachteil dieses Verfahrens ist, daß bei technisch relevanten Polymerisationstemperaturen nur Polymere mit sehr niedriger Molmasse hergestellt werden können.

Es wurde auch eine spezielle Voraktivierungsmethode des Metallocens mit einem Aluminoxan vorgeschlagen, welche zu einer beachtlichen Steigerung der Aktivität des Katalysatorsystems und zu einer deutlichen Verbesserung der Kornmorphologie des Polymeren führt (vgl. DE 37 26 067). Die Voraktivierung erhöht die Molmasse jedoch nicht wesentlich.

Weiterhin sind Katalysatoren auf der Basis von Ethylenbisindenylhafniumdichlorid und Ethylenbis(4,5,6,7-tetrahydro-1-indenyl)hafniumdichlorid und Methylaluminoxan bekannt, mit denen durch Suspensionspolymerisation höhermolekulare Polypropylene hergestellt werden können (vgl. J. Am. Chem. Soc. (1987), 109, 6544). Unter technisch relevanten Polymerisationsbedingungen ist jedoch die Kornmorphologie der derart erzeugten Polymere nicht befriedigend und die Aktivität der eingesetzten Katalysatorsysteme vergleichsweise gering. Verbunden mit den hohen Katalysatorkosten ist somit mit diesen Systemen eine kostengünstige Polymerisation nicht möglich.

Eine deutliche Steigerung der Molmasse konnte durch die Verwendung von Metallocenen erreicht werden, bei denen die durch eine Brücke fixierten aromatischen  $\pi$ -Liganden in 2-Stellung (vgl. DE 40 35 886) oder in 2- und 4-Stellung (vgl. DE 41 28 238) Substituenten tragen.

Eine weitere Steigerung der Molmasse wurde durch die Verwendung aromatischer  $\pi$ -Liganden mit Substituenten in 2-, 4- und 6-Stellung (vgl. DE 41 39 596) sowie aromatischer  $\pi$ -Liganden vom 4,5-Benzoindenyltyp erreicht (vgl. DE 41 39 595).

Die letztgenannten Metallocene mit den genannten Substituenten sind in dieser Hinsicht bei einer Polymerisationstemperatur von 70 °C bereits sehr leistungsfähig. Trotzdem sind die erzielbaren Molmassen bei der technisch optimalen Polymerisationstemperatur von 70 °C für viele technische Anwendungen wie beispielsweise die Herstellung von Polymeren für Rohre und Großhohlkörper sowie spezielle Fasern noch zu gering.

Unter dem Zwang großtechnisch kostengünstiger Produktion muß bei möglichst hohen Reaktionstemperaturen polymerisiert werden, da bei höheren Polymerisationstemperaturen die entstehende Reaktionswärme mit weniger Kühlmedium abgeführt werden kann. Daher kann der Kühlwasserkreislauf deutlich geringer dimensioniert werden.

Ein häufig auftretender Nachteil der löslichen (homogenen) Metallocen-/Methylaluminoxan-Katalysatorsysteme in Verfahren, bei denen das gebildete Polymer als Feststoff anfällt, ist die Ausbildung von starken Belägen an Reaktorwänden und Rührer. Diese Beläge entstehen durch Agglomeration der Polymerpartikel, wenn das Metallocen, oder Aluminoxan, oder beide gelöst im Suspensionsmedium vorliegen. Derartige Beläge in den Reaktorsystemen müssen regelmäßig entfernt werden, da diese rasch erhebliche Stärken erreichen, eine hohe Festigkeit besitzen und den Wärmeaustausch zum Kühlmedium verhindern.

Es ist daher vorteilhaft, Metallocene in geträgerter Form einzusetzen. Ein effizientes und einfaches Verfahren zur Trägerung von Metallocenen, das universell in allen Polymerisationsverfahren einsetzbar ist, ist vorgeschlagen worden (vgl. EP 92 107331.8).

Ein weiterer Nachteil im Fall der stereospezifischen Polymerisation prochiraler Monomere, z.B. von Propylen, mit Metallocenkatalysatoren ist die relativ niedrige Isotaxie, die sich im Falle von isotaktischem Polypropylen in niedrigen Schmelzpunkten auswirkt. Insbesondere Metallocene mit Substituenten in 2- und 4-Stellung und speziell rac-Dimethylsilylbis(2-Methyl-4-isopropyl-indenyl)zirkondichlorid in Kombination mit Methylaluminoxan liefern im Fall von Propylen ein Polymer mit hoher Isotaktizität und daher hohem Schmelzpunkt (vgl. DE 41 28 238). Trotzdem sind die erzielbaren Schmelzpunkte bei technisch relevanten

Polymerisationstemperaturen (z.B. 70 °C) für einige technische Anwendungen zu niedrig.

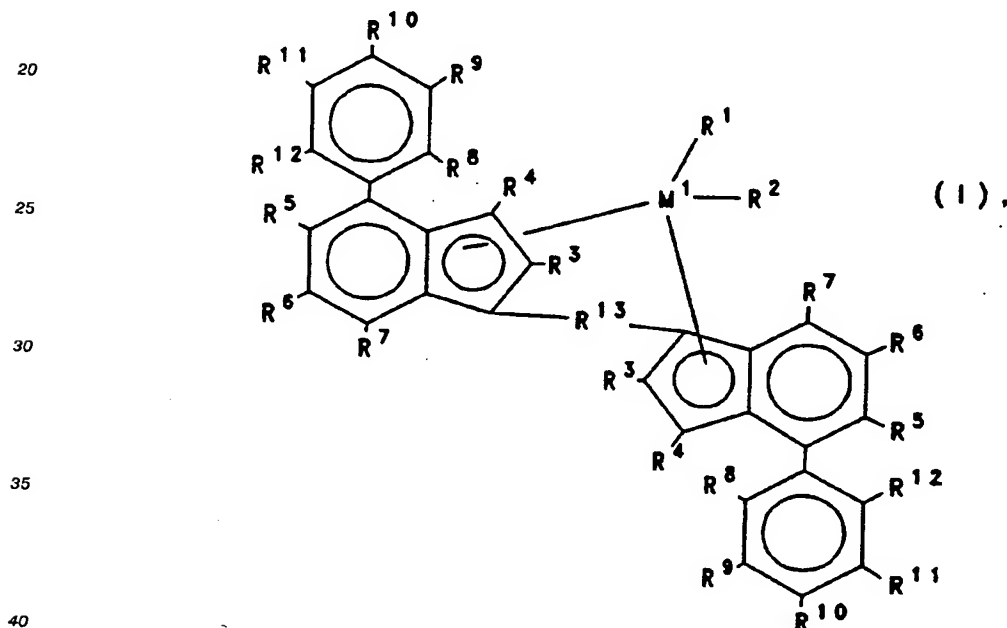
Es gibt allerdings auch technische Anwendungen, bei denen niedrige Schmelzpunkte erwünscht sind.

Es bestand die Aufgabe, ein Verfahren und/oder ein Katalysatorsystem zu finden, das Polymere mit sehr hoher Molmasse und im Fall der isospezifischen Polymerisation prochiraler Monomere Polymere mit hoher Isotaxie in großer Ausbeute erzeugt. Durch Trägerung könnten die aus dem Stand der Technik bekannten Nachteile durch Belagsbildung und hohen Feinkornanteil vermieden werden. Durch Verwendung von Wasserstoff als Molmassenregler sollte dann der gesamte Bereich der technisch interessanten Molmassen mit nur einem Metallocen abgedeckt werden können.

Es wurde nun gefunden, daß Metallocene mit speziellen Indenylderivaten als Liganden geeignete Katalysatoren (Katalysatorkomponenten) bei der Herstellung von Polyolefinen mit hoher Molmasse, insbesondere bei Verwendung prochiraler Monomere von isotaktischen Polyolefinen mit sehr hoher Molmasse und sehr hoher Isotaxie sind.

Durch Umsetzung dieser löslichen Metallocene mit einer geträgerten aluminiumorganischen Katalysator-Komponente entsteht ein Katalysatorsystem, das zur Aktivierung keinen zusätzlichen Cokatalysator benötigt und die Ausbildung von Reaktorbelägen vollständig vermeidet.

Die vorliegende Erfindung betrifft daher Verbindungen der Formel I:



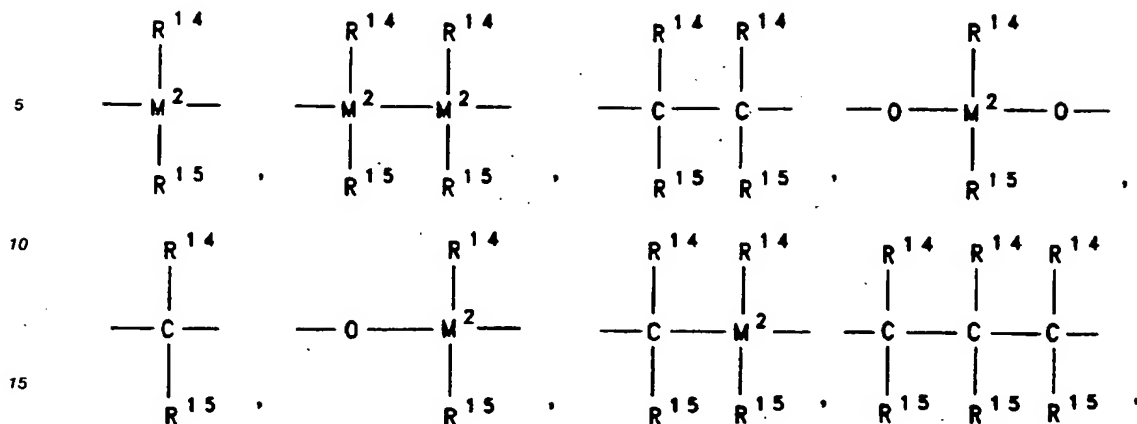
worin

M¹ ein Metall der Gruppe IVb, Vb oder Vlb des Periodensystems ist,

R¹ und R² gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, eine C₁-C₁₀-Alkyl-, eine C₁-C₁₀-Alkoxy-, eine C₆-C₁₀-Aryl-, eine C₆-C₁₀-Aryloxy-, eine C₂-C₁₀-Alkenyl-, eine C₇-C₄₀-Arylalkyl-, eine C₇-C₄₀-Alkylaryl-, eine C₈-C₄₀-Arylalkenyl-, eine OH-Gruppe oder ein Halogenatom bedeuten, die Reste R³ gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C₁-C₁₀-Alkylgruppe, die halogeniert sein kann, eine C₆-C₁₀-Arylgruppe, einen NR¹⁵₂-, -SR¹⁵-, -OSiR¹⁵₃-, -SiR¹⁵₃- oder -PR¹⁵₂-Rest bedeuten, worin R¹⁵ ein Halogenatom, eine C₁-C₁₀-Alkylgruppe oder eine C₆-C₁₀-Arylgruppe ist,

R⁴ bis R¹² gleich oder verschieden sind und die für R³ genannten Bedeutungen besitzen, oder benachbarte Reste R⁴ bis R¹² mit den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere aromatische oder aliphatische Ringe bilden, oder die Reste R⁵ und R⁸ oder R¹² mit den sie verbindenden Atomen einen aromatischen oder aliphatischen Ring bilden,

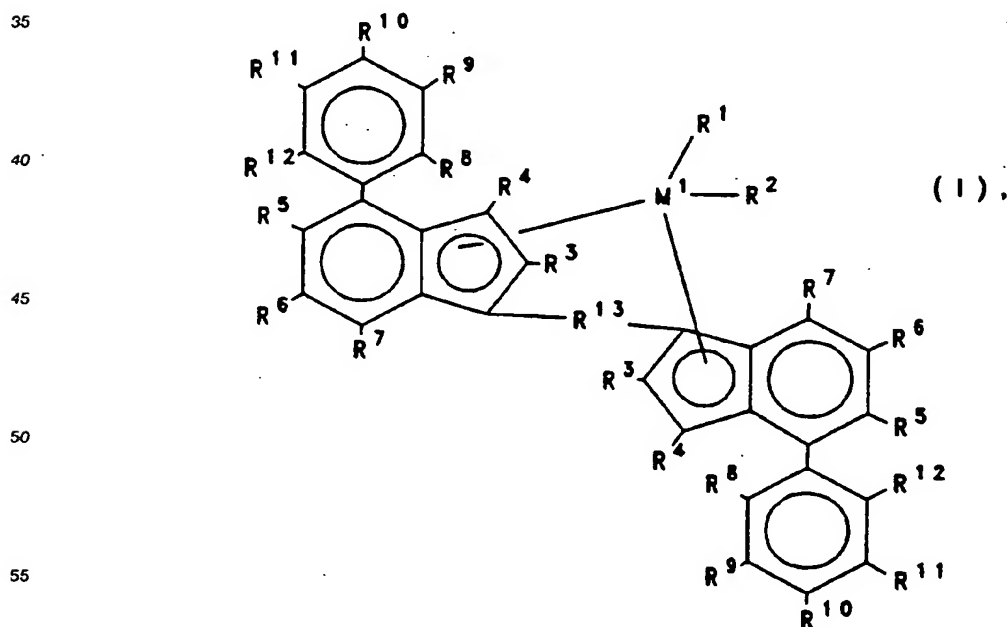
R¹³



20  $=BR^{14}$ ,  $=AIR^{14}$ ,  $-\text{Ge}-$ ,  $-\text{O}-$ ,  $-\text{S}-$ ,  $=\text{SO}$ ,  $=\text{SO}_2$ ,  $=\text{NR}^{14}$ ,  $=\text{CO}$ ,  $=\text{PR}^{14}$  oder  $=\text{P}(\text{O})\text{R}^{14}$  ist, wobei  $R^{14}$  und  $R^{15}$  gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine  $\text{C}_1$ - $\text{C}_{10}$ -Alkyl-, eine  $\text{C}_1$ - $\text{C}_{10}$ -Fluoralkyl-, eine  $\text{C}_1$ - $\text{C}_{10}$ -Alkoxy-, eine  $\text{C}_6$ - $\text{C}_{10}$ -Aryl-, eine  $\text{C}_6$ - $\text{C}_{10}$ -Fluoraryl-, eine  $\text{C}_6$ - $\text{C}_{10}$ -Aryloxy-, eine  $\text{C}_2$ - $\text{C}_{10}$ -Alkenyl-, eine  $\text{C}_7$ - $\text{C}_{40}$ -Arylalkyl-, eine  $\text{C}_7$ - $\text{C}_{40}$ -Alkylaryl-, eine  $\text{C}_8$ - $\text{C}_{40}$ -Arylalkenylgruppe bedeuten, oder  $R^{14}$  und  $R^{15}$  jeweils mit den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere Ringe bilden und  $M^2$  Silizium, Germanium oder Zinn ist.

25 Die vorliegende Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung eines Olefinpolymers durch Polymerisation oder Copolymerisation eines Olefins der Formel  $R^a\text{-CH=CH-R}^b$ , worin  $R^a$  und  $R^b$  gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder einen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 14 C-Atomen bedeuten, oder  $R^a$  und  $R^b$  mit den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere Ringe bilden können, bei einer Temperatur von  $-60$  bis  $200^\circ\text{C}$ , bei einem Druck von 0,5 bis 100 bar, in Lösung, in Suspension oder  
30 in der Gasphase, in Gegenwart eines Katalysators, welcher aus einem Metallocen als Übergangsmetallverbindung und einem Cokatalysator gebildet wird, dadurch gekennzeichnet, daß das Metallocen eine Verbindung der Formel I ist.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind Metallocene der Formel I



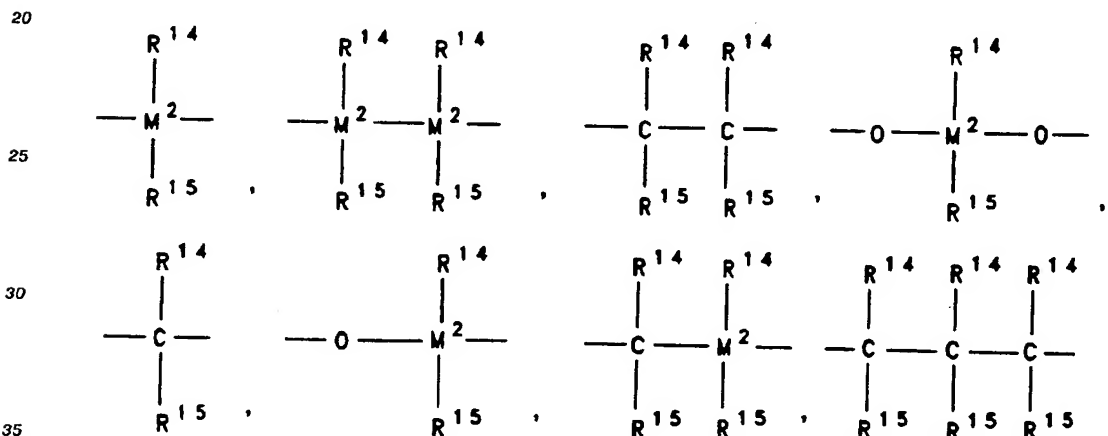
worin  $M^1$  ein Metall der Gruppe IVb, Vb oder VIb des Periodensystems, beispielsweise Titan, Zirkonium, Hafnium, Vanadium, Niob, Tantal, Chrom, Molybdän oder Wolfram, vorzugsweise Zirkonium, Hafnium und Titan ist.

$R^1$  und  $R^2$  sind gleich oder verschieden und bedeuten ein Wasserstoffatom, eine  $C_1-C_{10}$ -, vorzugsweise  $C_1-C_3$ -Alkylgruppe, eine  $C_1-C_{10}$ -, vorzugsweise  $C_1-C_3$ -Alkoxygruppe, eine  $C_6-C_{10}$ -, vorzugsweise  $C_6-C_8$ -Arylgruppe, eine  $C_6-C_{10}$ -, vorzugsweise  $C_6-C_8$ -Aryloxygruppe, eine  $C_2-C_{10}$ -, vorzugsweise  $C_2-C_4$ -Alkenylgruppe, eine  $C_7-C_{10}$ -, vorzugsweise  $C_7-C_{10}$ -Arylalkylgruppe, eine  $C_7-C_{10}$ -, vorzugsweise  $C_7-C_{12}$ -Alkylarylgruppe, eine  $C_8-C_{10}$ -, vorzugsweise  $C_8-C_{12}$ -Arylalkenylgruppe, oder ein Halogenatom, vorzugsweise Chlor.

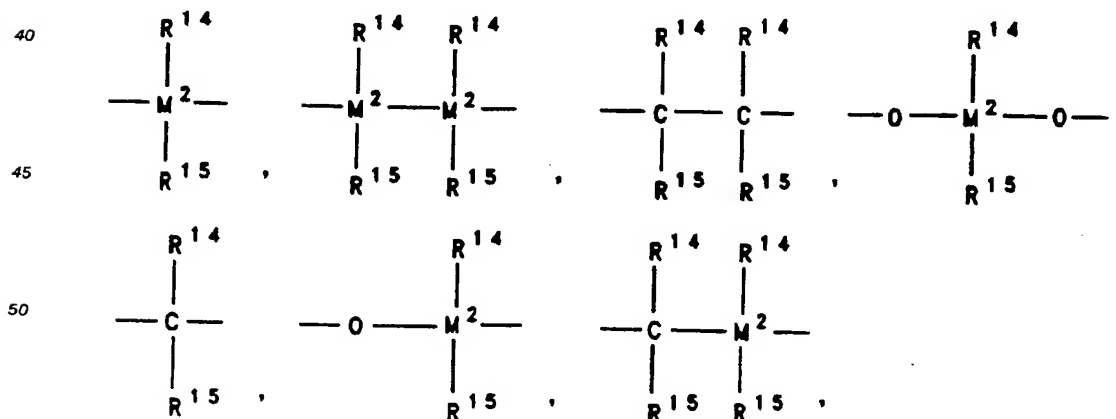
Die Reste  $R^3$  bis  $R^{12}$  sind gleich oder verschieden und bedeuten ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, bevorzugt Fluor, Chlor oder Brom, eine  $C_1-C_{10}$ -, vorzugsweise  $C_1-C_4$ -Alkylgruppe, die halogeniert sein kann, eine  $C_6-C_{10}$ -, vorzugsweise  $C_6-C_8$ -Arylgruppe, einen  $-NR^{16}_2$ -,  $-SR^{16}$ -,  $-OSiR^{16}_3$ -,  $-SiR^{16}_3$ - oder  $-PR^{16}_2$ -Rest, wobei  $R^{16}$  ein Halogenatom, vorzugsweise Chlor, oder eine  $C_1-C_{10}$ -, vorzugsweise  $C_1-C_4$ -Alkylgruppe oder eine  $C_6-C_{10}$ -, vorzugsweise  $C_6-C_8$ -Arylgruppe sein kann.

Die benachbarten Reste  $R^4$  bis  $R^{12}$  können mit den sie verbindenden Atomen einen aromatischen, vorzugsweise 6-gliedrigen aromatischen oder aliphatischen, vorzugsweise 4-8-gliedrigen aliphatischen Ring bilden.

$R^{13}$  ist



$= BR^{14}$ ,  $= AIR^{14}$ ,  $-Ge-$ ,  $-O-$ ,  $-S-$ ,  $=SO$ ,  $=SO_2$ ,  $=NR^{14}$ ,  $=CO$ ,  $=PR^{14}$  oder  $=P(O)R^{14}$ , vorzugsweise



$= BR^{14}$ ,  $= AIR^{14}$ ,  $-Ge-$ ,  $-O-$ ,  $-S-$ ,  $SO$ ,  $=SO_2$ ,  $=NR^{14}$ ,  $=CO$ ,  $=PR^{14}$ , oder  $=P(O)R^{14}$ , wobei  $R^{14}$  und  $R^{15}$  gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine  $C_1-C_{10}$ -, vorzugsweise  $C_1-C_4$ -Alkylgruppe insbesondere Methylgruppe, eine  $C_1-C_{10}$ -Fluoralkyl-, vorzugsweise  $CF_3$ -Gruppe, eine  $C_6$ -

C<sub>10</sub>-, vorzugsweise C<sub>6</sub>-C<sub>8</sub>-Aryl-, eine C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Fluoraryl-, vorzugsweise Pentafluorphenylgruppe, eine C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-, vorzugsweise C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxygruppe, insbesondere Methoxygruppe, eine C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-, vorzugsweise C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkenylgruppe, eine C<sub>7</sub>-C<sub>40</sub>-, vorzugsweise C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub>-Arylalkylgruppe, eine C<sub>8</sub>-C<sub>40</sub>-, vorzugsweise C<sub>8</sub>-C<sub>12</sub>-Arylalkenylgruppe, eine C<sub>7</sub>-C<sub>40</sub>-, vorzugsweise C<sub>7</sub>-C<sub>12</sub>-Alkylarylgruppe bedeuten oder R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> jeweils mit den sie verbindenden Atomen einen Ring bilden.

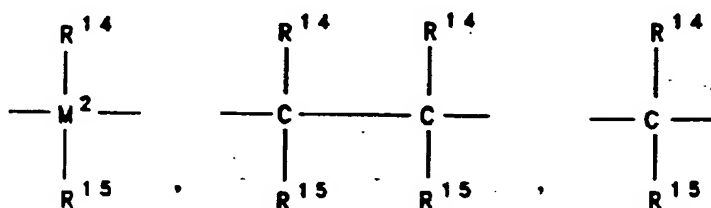
M<sup>2</sup> ist Silizium, Germanium oder Zinn, vorzugsweise Silizium oder Germanium.

Für Verbindungen der Formel I gilt bevorzugt, daß

M<sup>1</sup> Zirkonium oder Hafnium ist,

R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gleich sind und eine C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylgruppe oder ein Halogenatom bedeuten, die Reste R<sup>3</sup> gleich sind und eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppe bedeuten,

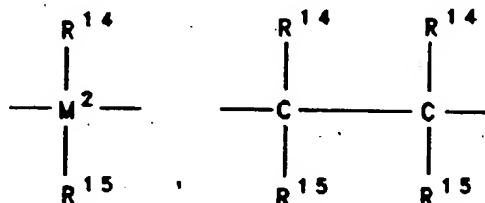
R<sup>4</sup> bis R<sup>12</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppe bedeuten, R<sup>13</sup> für



steht, wobei M<sup>2</sup> Silizium oder Germanium ist und R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> gleich oder verschieden sind und für eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppe oder eine C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylgruppe stehen.

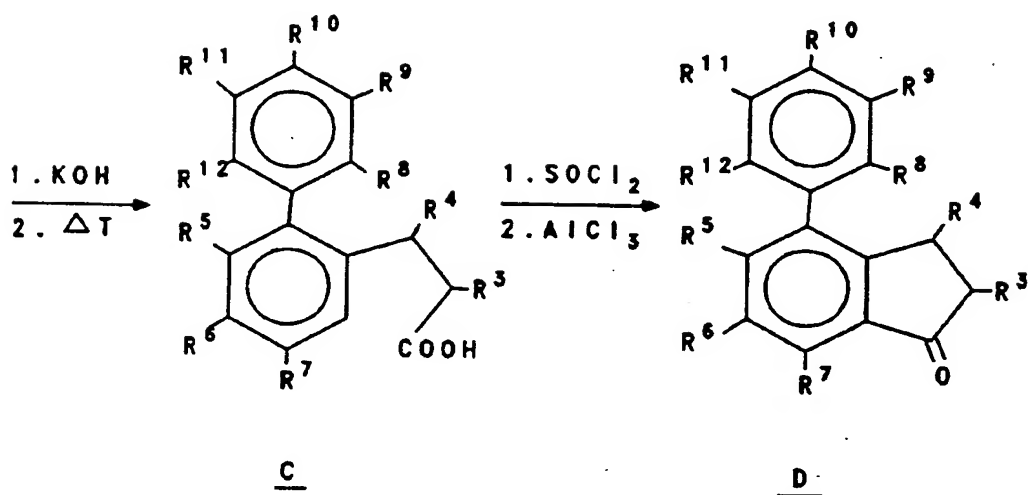
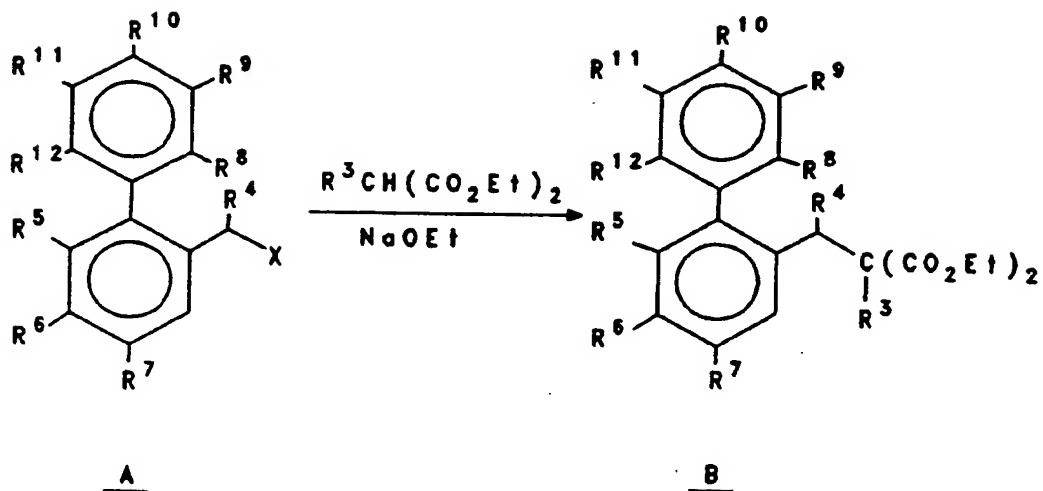
Weiterhin bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, bei denen die Reste R<sup>4</sup> und R<sup>7</sup> Wasserstoff bedeuten und R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup> und R<sup>8</sup> bis R<sup>12</sup> für eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppe oder Wasserstoff stehen.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, bei denen M<sup>1</sup> Zirkon ist, R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gleich sind und Chlor bedeuten, die Reste R<sup>3</sup> gleich sind und eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppe bedeuten, R<sup>4</sup> und R<sup>7</sup> für Wasserstoff steht, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup> und R<sup>8</sup> bis R<sup>12</sup> gleich oder verschieden und eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppe oder Wasserstoff bedeuten und R<sup>13</sup> für

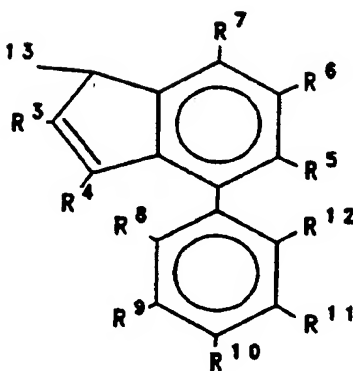
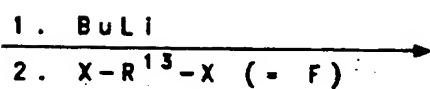
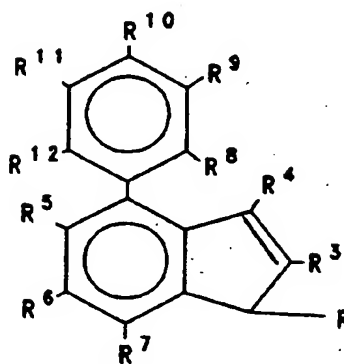
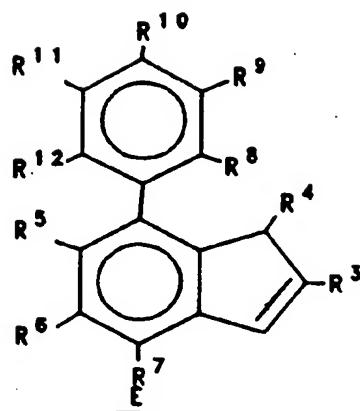
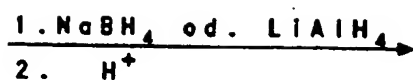


steht, wobei M<sup>2</sup> Silizium bedeutet, und R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> gleich oder verschieden sind und für eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppe oder eine C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylgruppe stehen.

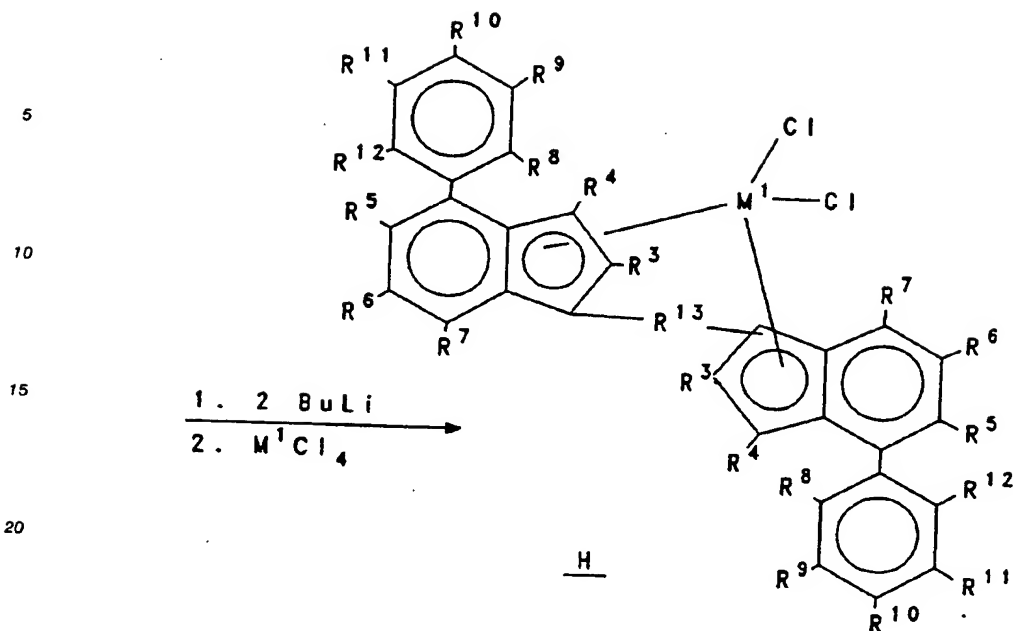
Die Herstellung der Metallocene I erfolgt nach literaturbekannten Verfahren und ist im nachfolgenden Reaktionsschema wiedergegeben







X = nukleophile Abgangsgruppe, beispielsweise Halogen oder Tosyl.



Die 2-Phenyl-benzylhalogenidderivate der Formel A sind im Handel erhältlich oder können nach literaturbekannten Methoden hergestellt werden.

Die Umsetzung zu den Verbindungen der Formel B erfolgt durch Reaktion mit substituierten Malonsäureestern unter basischen Bedingungen, wie beispielsweise in ethanolischen Lösungen von Natriummethanolat.

Die Verbindungen der Formel B werden mit Alkalihydroxiden wie Kaliumhydroxid oder Natriumhydroxid verseift und durch Behandeln der entstandenen Dicarbonsäuren mit Wärme zu den Verbindungen der Formel C decarboxyliert.

Der Ringschluß zu den entsprechenden Phenyl-1-indanonen der Formel D erfolgt durch Umsetzung mit Chlorierungsreagentien wie beispielsweise SOCl<sub>2</sub> zu den entsprechenden Säurechloriden und anschließender Cyclisierung mit einem Friedel-Crafts-Katalysator in einem inerten Solvent, wie z.B. AlCl<sub>3</sub> oder Polyphosphorsäure in Methylenchlorid oder CS<sub>2</sub>.

Die Umsetzung zu den 7-Phenyl-indenderivaten der Formel E erfolgt durch Reduktion mit einem hydridübertragenden Reagenz, wie beispielsweise Natriumborhydrid oder Lithiumaluminiumhydrid oder Wasserstoff und einem entsprechenden Katalysator in einem inerten Lösungsmittel wie beispielsweise Diethylether oder Tetrahydrofuran zu den entsprechenden Alkoholen und Dehydratisierung der Alkohole unter sauren Bedingungen, wie beispielsweise p-Toluolsulfonsäure oder einer wässrigen Mineralsäure oder durch Umsetzung mit wasserentziehenden Substanzen wie Magnesiumsulfat, wasserfreiem Kupfersulfat oder Molekularsiebe.

Die Herstellung der Ligandsysteme der Formel G und die Umsetzung zu den verbrückten chiralen Metallocenen der Formel H sowie die Isolierung der gewünschten racemischen Form ist im Prinzip bekannt. Hierzu wird das Phenylindenderivat der Formel E mit einer starken Base wie beispielsweise Butyllithium oder Kaliumhydrid in einem inerten Lösungsmittel deprotoniert und mit einem Reagenz der Formel F zu dem Ligandsystem der Formel G umgesetzt. Dieses wird anschließend mit zwei Äquivalenten einer starken Base wie beispielsweise Butyllithium oder Kaliumhydrid in einem inerten Lösungsmittel deprotoniert und mit dem entsprechenden Metalltetrahalogenid wie beispielsweise Zirkoniumtetrachlorid in einem geeigneten Lösemittel umgesetzt. Geeignete Lösemittel sind aliphatische oder aromatische Lösemittel, wie beispielsweise Hexan oder Toluol, etherische Lösemittel, wie beispielsweise Tetrahydrofuran oder Diethylether oder halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Methylenchlorid oder halogenierte aromatische Kohlen-

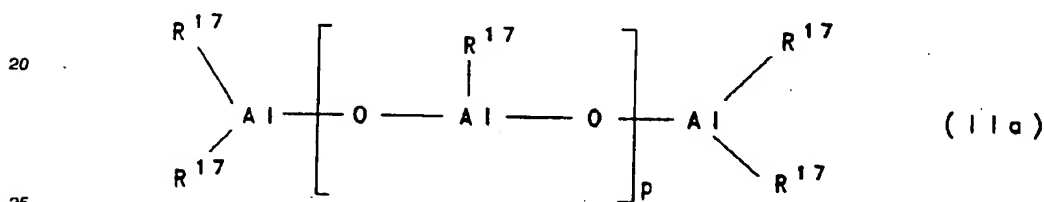
wasserstoffe wie beispielsweise o-Dichlorbenzol. Die Trennung der racemischen und der meso-Form erfolgt durch Extraktion oder Umkristallisation mit geeigneten Lösemitteln.

Die Derivatisierung zu den Metallocenen der Formel I kann beispielsweise durch Umsetzung mit Alkylierungsmitteln wie Methyllithium erfolgen.

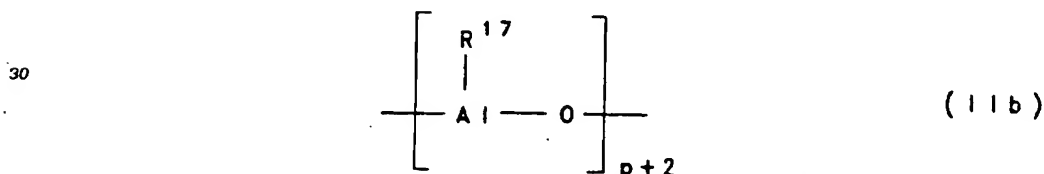
- 5 Die erfindungsgemäßen Metallocene I sind hochaktive Katalysatorkomponenten für die Olefinpolymerisation. Die chiralen Metallocene werden bevorzugt als Racemat eingesetzt. Verwendet werden kann aber auch das reine Enantiomere in der (+)- oder (-)-Form. Mit den reinen Enantiomeren ist ein optisch aktives Polymer herstellbar. Abgetrennt werden sollte jedoch die meso-Form der Metallocene, da das polymerisationsaktive Zentrum (das Metallatom) in diesen Verbindungen wegen der Spiegelsymmetrie am Zentralmetallatom nicht mehr chiral ist und daher kein hochisotaktisches Polymeres erzeugen kann. Wird die meso-Form nicht abgetrennt, entsteht neben isotaktischen Polymeren auch ataktisches Polymer. Für bestimmte Anwendungen, beispielsweise weiche Formkörper, kann dies durchaus wünschenswert sein.

Erfindungsgemäß wird als Cokatalysator bevorzugt ein Aluminoxan der Formel IIa für den linearen Typ und/oder der Formel IIb für den cyclischen Typ verwendet,

15



25



30

35

wobei in den Formeln IIa und IIb die Reste  $\text{R}^{17}$  gleich oder verschieden sein können und eine  $\text{C}_1$ - $\text{C}_6$ -Alkylgruppe, eine  $\text{C}_6$ - $\text{C}_{18}$ -Arylgruppe, Benzyl oder Wasserstoff bedeuten, und p eine ganze Zahl von 2 bis 50, bevorzugt 10 bis 35 bedeutet.

- 40 Bevorzugt sind die Reste  $\text{R}^{17}$  gleich und bedeuten Methyl, Isobutyl, Phenyl oder Benzyl, besonders bevorzugt Methyl.

Sind die Reste  $\text{R}^{17}$  verschieden, so sind sie bevorzugt Methyl und Wasserstoff oder alternativ Methyl und Isobutyl, wobei Wasserstoff oder Isobutyl bevorzugt zu 0,01 - 40% (Zahl der Reste  $\text{R}^{17}$ ) enthalten sind.

- 45 Das Aluminoxan kann auf verschiedene Arten nach bekannten Verfahren hergestellt werden. Eine der Methoden ist beispielsweise, daß eine Aluminiumkohlenwasserstoffverbindung und/oder ein Hydridoaluminiumkohlenwasserstoffverbindung mit Wasser (gasförmig, fest, flüssig oder gebunden - beispielsweise als Kristallwasser) in einem inerten Lösungsmittel (wie beispielsweise Toluol) umgesetzt wird. Zur Herstellung eines Aluminoxans mit verschiedenen Resten  $\text{R}^{17}$  werden beispielsweise entsprechend der gewünschten Zusammensetzung zwei verschiedene Aluminiumtrialkyle mit Wasser umgesetzt.

- 50 Die genaue Struktur der Aluminoxane IIa und IIb ist nicht bekannt.

Unabhängig von der Art der Herstellung ist allen Aluminoxanlösungen ein wechselnder Gehalt an nicht umgesetzter Aluminiumausgangsverbindung, die in freier Form oder als Addukt vorliegt, gemeinsam.

- Es ist möglich, das Metallocen vor dem Einsatz in der Polymerisationsreaktion mit einem Aluminoxan der Formel IIa und/oder IIb vorzuaktivieren. Dadurch wird die Polymerisationsaktivität deutlich erhöht und die Kornmorphologie verbessert. Die Voraktivierung der Übergangsmetallverbindung wird in Lösung vorgenommen. Bevorzugt wird dabei das Metallocen in einer Lösung des Aluminoxans in einem inerten Kohlenwasserstoff aufgelöst. Als inerte Kohlenwasserstoff eignet sich ein aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoff. Bevorzugt wird Toluol verwendet.

Die Konzentration des Aluminoxans in der Lösung liegt im Bereich von ca. 1 Gew.-% bis zur Sättigungsgrenze, vorzugsweise von 5 bis 30 Gew.%, jeweils bezogen auf die Gesamtlösungsmenge. Das Metalloccen kann in der gleichen Konzentration eingesetzt werden, vorzugsweise wird es jedoch in einer Menge von  $10^{-4}$  - 1 mol pro mol Aluminoxan eingesetzt. Die Voraktivierung beträgt 5 Minuten bis 60 Stunden, vorzugsweise 5 bis 60 Minuten. Man arbeitet bei einer Temperatur von - 78 bis 100 °C, vorzugsweise 0 bis 70 °C.

Mit Hilfe des Metalloccens kann eine Vorpolymerisation erfolgen. Zur Vorpolymerisation wird bevorzugt das (oder eines der) in der Polymerisation eingesetzte(n) Olefin(e) verwendet.

Das Metalloccen kann auch auf einen Träger aufgebracht werden. Geeignete Trägermaterialien sind beispielsweise Silikagele, Aluminiumoxide, festes Aluminoxan oder andere anorganische Trägermaterialien wie beispielsweise Magnesiumchlorid. Ein geeignetes Trägermaterial ist auch ein Polyolefinpulver in feinverteilter Form.

Vorzugsweise wird der Cokatalysator, d.h. die aluminiumorganische Verbindung, auf einen Träger wie beispielsweise Silikagele, Aluminiumoxide, festes Aluminoxan, andere anorganische Trägermaterialien oder auch ein Polyolefinpulver in feinverteilter Form aufgebracht und dann mit dem Metalloccen umgesetzt.

Als anorganische Träger können Oxide eingesetzt werden, die flammenpyrolytisch durch Verbrennung von Element-Halogeniden in einer Knallgas-Flamme erzeugt wurden, oder als Kieselgele in bestimmten Korngrößen-Verteilungen und Kornformen herstellbar sind.

Die Herstellung des geträgerten Cokatalysators kann beispielsweise wie in EP 92 107 331.8 beschrieben in der folgenden Weise in einem Edelstahl-Reaktor in explosionsgeschützter Ausführung mit einem Umpumpsystem der Druckstufe 60 bar, mit Inertgasversorgung, Temperierung durch Mantelkühlung und zweitem Kühlkreislauf über einen Wärmetauscher am Umpumpsystem erfolgen. Das Umpumpsystem saugt den Reaktorinhalt über einen Anschluß im Reaktorboden mit einer Pumpe an und drückt ihn in einen Mischer und durch eine Steigleitung über einen Wärmetauscher in den Reaktor zurück. Der Mischer ist so gestaltet, daß sich in dem Zulauf ein verengter Rohrquerschnitt befindet, wo eine erhöhte Strömungsgeschwindigkeit entsteht, und in dessen Turbulenzzone axial und entgegen der Strömungsrichtung eine dünne Zuleitung geführt ist, durch welche - getaktet - jeweils eine definierte Menge Wasser unter 40 bar Argon eingespeist werden kann. Die Kontrolle der Reaktion erfolgt über einen Probennehmer am Umpumpkreislauf.

Im Prinzip sind jedoch auch andere Reaktoren geeignet.

Im vorstehend beschriebenen Reaktor mit 16 dm<sup>3</sup> Volumen werden 5 dm<sup>3</sup> Decan unter Inertbedingungen vorgelegt. 0,5 dm<sup>3</sup> (= 5,2 mol) Trimethylaluminium werden bei 25 °C zugefügt. Danach werden 250 g Kieselgel SD 3216-30 (Grace AG), welche vorher bei 120 °C in einem Argonfließbett getrocknet wurden, durch einen Feststofftrichter in den Reaktor eindosiert und mit Hilfe des Rührers und des Umpumpsystems homogen verteilt. Eine Gesamtmenge von 76,5 g Wasser wird in Portionen von 0,1 cm<sup>3</sup> während 3,25 h jeweils alle 15 s in den Reaktor gegeben. Der Druck, herrührend vom Argon und den entwickelten Gasen, wird durch ein Druckregelventil konstant bei 10 bar gehalten. Nachdem alles Wasser eingebracht worden ist, wird das Umpumpsystem abgeschaltet und das Rühren noch 5 h bei 25 °C fortgesetzt.

Der in dieser Weise hergestellte geträgerte Cokatalysator wird als eine 10 %ige Suspension in n-Decan eingesetzt. Der Aluminiumgehalt ist 1,06 mmol Al pro cm<sup>3</sup> Suspension. Der isolierte Feststoff enthält 31 Gew.-% Aluminium, das Suspensionsmittel enthält 0,1 Gew.-% Aluminium.

Weitere Möglichkeiten der Herstellung eines geträgerten Cokatalysators sind in EP 92 107331.8 beschrieben.

Danach wird das erfindungsgemäße Metalloccen auf den geträgerten Cokatalysator aufgebracht, indem das gelöste Metalloccen mit dem geträgerten Cokatalysator gerührt wird. Das Lösemittel wird entfernt und durch einen Kohlenwasserstoff ersetzt, in dem sowohl Cokatalysator als auch das Metalloccen unlöslich sind.

Die Reaktion zu dem geträgerten Katalysatorsystem erfolgt bei einer Temperatur von -20 ° bis +120 °C, bevorzugt 0-100 °C, besonders bevorzugt bei 15 ° bis 40 °C. Das Metalloccen wird mit dem geträgerten Cokatalysator in der Weise umgesetzt, daß der Cokatalysator als Suspension mit 1 bis 40 Gew.%, bevorzugt mit 5 bis 20 Gew.% in einem aliphatischen, inerten Suspensionsmittel wie n-Decan, Hexan, Heptan, Dieselöl mit einer Lösung des Metalloccens in einem inerten Lösungsmittel wie Toluol, Hexan, Heptan, Dichlormethan oder mit dem feingemahlene Feststoff des Metalloccens zusammengebracht wird. Umgekehrt kann auch eine Lösung des Metalloccens mit dem Feststoff des Cokatalysators umgesetzt werden.

Die Umsetzung erfolgt durch intensives Mischen, beispielsweise durch Verrühren bei einem molaren Al/M'-Verhältnis von 100/1 bis 10000/1, bevorzugt von 100/1 bis 3000/1 sowie einer Reaktionszeit von 5 bis 120 Minuten, bevorzugt 10 bis 60 Minuten, besonders bevorzugt 10 bis 30 Minuten unter inerten Bedingungen.

Im Laufe der Reaktionszeit zur Herstellung des geträgerten Katalysatorsystems treten insbesondere bei der Verwendung der erfindungsgemäßen Metallocene mit Absorptionsmaxima im sichtbaren Bereich Veränderungen in der Farbe der Reaktionsmischung auf, an deren Verlauf sich der Fortgang der Reaktion verfolgen läßt.

5 Nach Ablauf der Reaktionszeit wird die überstehende Lösung abgetrennt, beispielsweise durch Filtration oder Dekantieren. Der zurückbleibende Feststoff wird 1- bis 5-mal mit einem inerten Suspensionsmittel wie Toluol, n-Decan, Hexan, Dieselöl, Dichlormethan zur Entfernung löslicher Bestandteile im gebildeten Katalysator, insbesondere zur Entfernung von nicht umgesetzten und damit löslichem Metallocen, gewaschen.

10 Das so hergestellte geträgerte Katalysatorsystem kann im Vakuum getrocknet als Pulver oder noch Lösemittel behaftet wieder resuspendiert und als Suspension in einem der vorgenannten inerten Suspensionsmittel in das Polymerisationssystem eindosiert werden.

Erfindungsgemäß können an Stelle oder neben eines Aluminoxans Verbindungen der Formeln  $R^{18}_xNH_4-xBR^{19}_4$ ,  $R^{18}_xPH_4-xBR^{19}_4$ ,  $R^{18}_3CBR^{19}_4$ ,  $BR^{19}_3$  als geeignete Cokatalysatoren verwendet werden. In diesen Formeln bedeutet x eine Zahl von 1 bis 4, bevorzugt 3, die Reste  $R^{18}$  sind gleich oder verschieden, bevorzugt gleich, und bedeuten  $C_1-C_{10}$ -Alkyl,  $C_6-C_{18}$ -Aryl oder 2 Reste  $R^{18}$  bilden zusammen mit dem sie verbindenden Atom einen Ring, und die Reste  $R^{19}$  sind gleich oder verschieden, bevorzugt gleich, und stehen für  $C_6-C_{18}$ -Aryl, das durch Alkyl, Haloalkyl oder Fluor substituiert sein kann.

Insbesondere steht  $R^{18}$  für Ethyl, Propyl, Butyl oder Phenyl und  $R^{19}$  für Phenyl, Pentafluorphenyl, 3,5-Bistrifluormethylphenyl, Mesityl, Xylyl oder Toly (vgl. EP 277 003, EP 277 004 und EP 426 638).

Bei Verwendung der obengenannten Cokatalysatoren besteht der eigentliche (aktive) Polymerisationskatalysator aus dem Reaktionsprodukt von Metallocen und einer der genannten Verbindungen. Daher wird zunächst dieses Reaktionsprodukt bevorzugt außerhalb des Polymerisationsreaktors in einem separaten Schritt unter Verwendung eines geeigneten Lösemittels hergestellt.

25 Prinzipiell ist als Cokatalysator erfindungsgemäß jede Verbindung geeignet, die aufgrund ihrer Lewis-Acidität das neutrale Metallocen in ein Kation überführen und dieses stabilisieren kann ("labile Koordination"). Darüberhinaus soll der Cokatalysator oder das aus ihm gebildete Anion keine weiteren Reaktionen mit dem gebildeten Metallocenkation eingehen (vgl. EP 427 697).

Zur Entfernung von im Olefin vorhandenen Katalysatorgiften ist eine Reinigung mit einem Aluminiumalkyl, beispielsweise Trimethylaluminium oder Triethylaluminium vorteilhaft. Diese Reinigung kann sowohl im Polymerisationssystem selbst erfolgen, oder das Olefin wird vor der Zugabe in das Polymerisationssystem mit der Al-Verbindung in Kontakt gebracht und anschließend wieder abgetrennt.

Die Polymerisation oder Copolymerisation wird in bekannter Weise in Lösung, in Suspension oder in der Gasphase, kontinuierlich oder diskontinuierlich, ein- oder mehrstufig bei einer Temperatur von -60 bis 35 200 °C, vorzugsweise 30 bis 80 °C, besonders bevorzugt 50 bis 80 °C, durchgeführt. Polymerisiert oder copolymerisiert werden Olefine der Formel  $R^a-CH=CH-R^b$ . In dieser Formel sind  $R^a$  und  $R^b$  gleich oder verschieden und bedeuten ein Wasserstoffatom, oder einen Alkylrest mit 1 bis 14 C-Atomen.  $R^a$  und  $R^b$  können jedoch auch mit den sie verbindenden C-Atomen einen Ring bilden. Beispiele für solche Olefine sind Ethylen, Propylen, 1-Buten, 1-Hexen, 4-Methyl-1-penten, 1-Octen, Norbornen oder Norbornadien.

40 Insbesondere werden Propylen und Ethylen polymerisiert.

Als Molmassenregler und/oder zur Steigerung der Aktivität wird, falls erforderlich, Wasserstoff zugegeben. Der Gesamtdruck im Polymerisationssystem beträgt 0,5 bis 100 bar. Bevorzugt ist die Polymerisation in dem technisch besonders interessanten Druckbereich von 5 bis 64 bar.

Dabei wird das Metallocen in einer Konzentration, bezogen auf das Übergangsmetall von  $10^{-3}$  bis  $10^{-8}$ , 45 vorzugsweise  $10^{-4}$  bis  $10^{-7}$  mol Übergangsmetall pro  $dm^3$  Lösemittel bzw. pro  $dm^3$  Reaktorvolumen angewendet. Das Aluminoxan wird in einer Konzentration von  $10^{-5}$  bis  $10^{-1}$  mol, vorzugsweise  $10^{-4}$  bis  $10^{-2}$  mol pro  $dm^3$  Lösemittel bzw. pro  $dm^3$  Reaktorvolumen verwendet. Die anderen genannten Cokatalysatoren werden in etwa äquimolaren Mengen zum Metallocen verwendet. Prinzipiell sind aber auch höhere Konzentrationen möglich.

50 Wenn die Polymerisation als Suspensions- oder Lösungspolymerisation durchgeführt wird, wird ein für das Ziegler-Niederdruckverfahren gebräuchliches inertes Lösemittel verwendet. Beispielsweise arbeitet man in einem aliphatischen oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoff; als solcher sei beispielsweise Propan, Butan, Hexan, Heptan, Isooctan, Cyclohexan, Methylcyclohexan, genannt. Weiterhin kann eine Benzin- bzw. hydrierte Dieselölfraktion benutzt werden. Brauchbar ist auch Toluol. Bevorzugt wird im flüssigen Monomeren polymerisiert.

Werden inerte Lösemittel verwendet, werden die Monomeren gasförmig oder flüssig zudosiert.

Die Dauer der Polymerisation ist beliebig, da das erfindungsgemäß zu verwendende Katalysatorsystem einen nur geringen zeitabhängigen Abfall der Polymerisationsaktivität zeigt.

Vor der Zugabe des Katalysators, insbesondere des geträgerten Katalysatorsystems (aus einem erfindungsgemäßen Metallocen und einem geträgerten Cokatalysator beziehungsweise aus einem erfindungsgemäßen Metallocen und einer aluminiumorganischen Verbindung auf einem Polyolefinpulver in feinverteilter Form), kann zusätzlich eine andere Aluminiumalkylverbindung wie beispielsweise Trimethylaluminium, Triethylaluminium, Triisobutylaluminium, Trioctylaluminium oder Isoprenylaluminium zur Inertisierung des Polymerisationssystems (beispielsweise zur Abtrennung vorhandener Katalysatorgifte im Olefin) in den Reaktor gegeben werden. Diese wird in einer Konzentration von 100 bis 0,01 mmol Al pro kg Reaktorinhalt dem Polymerisationssystem zugesetzt. Bevorzugt werden Triisobutylaluminium und Triethylaluminium in einer Konzentration von 10 bis 0,1 mmol Al pro kg Reaktorinhalt. Dadurch kann bei der

Synthese eines geträgerten Katalysatorsystems das molare Al/M<sup>1</sup>-Verhältnis klein gewählt werden.

Grundsätzlich ist jedoch der Einsatz weiterer Substanzen zur Katalyse der Polymerisationsreaktion nicht erforderlich, d.h., die erfindungsgemäßen Systeme können als alleinige Katalysatoren für die Olefinpolymerisation verwendet werden.

Das erfindungsgemäße Verfahren zeichnet sich dadurch aus, daß die beschriebenen Metallocene im technisch besonders interessanten Temperaturbereich von 50 bis 80 °C bei hohen Katalysatoraktivitäten Polymere mit sehr hoher Molmasse, im Fall prochiraler Monomere sehr hoher Molmasse und sehr hoher Stereotaktizität erzeugen.

Insbesondere zeichnen sich die erfindungsgemäßen Zirkonocene dadurch aus, daß im Fall der stereospezifischen Polymerisation prochiraler Olefine, beispielsweise von Propylen, Polymere mit hoher Isotaxie erhalten werden.

Insbesondere im Fall der isospezifischen Polymerisation von Propylen erhält man isotaktisches Polypropylen mit hohen isotaktischen Sequenzlängen und hohem Schmelzpunkt.

Darüber hinaus werden mit den erfindungsgemäß geträgerten Katalysatorsystemen Reaktorbeläge vermieden.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern.

Alle Glasgeräte wurden im Vakuum ausgeheizt und mit Argon gespült. Alle Operationen wurden unter Ausschluß von Feuchtigkeit und Sauerstoff in Schlenkgefäßen durchgeführt. Die verwendeten Lösungsmittel wurden unter Argon jeweils frisch über Na/K-Legierung destilliert und in Schlenk-Gefäßen aufbewahrt.

Die Ermittlung des Al/CH<sub>3</sub>-Verhältnisses im Aluminoxan erfolgte durch Zersetzung der Probe mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und Bestimmung des Volumens der entstehenden Hydrolysegase unter Normalbedingungen sowie durch komplexometrische Titration des Aluminiums in der dann gelösten Probe nach Schwarzenbach.

Für die Beispiele Nr. 3 bis 5 mit der geträgerten Aluminiumverbindung (Methylaluminoxan auf Kieselgel), im folgenden "MAO auf SiO<sub>2</sub>" genannt, wurde eine ca. 10 Gew.-% Suspension in n-Decan hergestellt, welche gemäß Aluminium-Bestimmung 60 mg Al/cm<sup>3</sup> enthielt.

Für die Beispiele 26 bis 30 mit der geträgerten Aluminiumverbindung (Methylaluminoxan auf Kieselgel SD 3216-30/Grace), im folgenden "FMAO auf SiO<sub>2</sub>" genannt, wurde ein Lösungsmittelfreies Pulver verwendet, das 20 Gew.-% Aluminium im Feststoff enthielt.

Toluol lösliches Methylaluminoxan wurde für die Beispiele zur Suspensionspolymerisation und zur Massepolymerisation mit ungeträgertem Metallocen als 10 Gew.-%ige Toluol-Lösung eingesetzt und enthielt gemäß Aluminium-Bestimmung 36 mg Al/cm<sup>3</sup>. Der mittlere Oligomerisationsgrad gemäß Gefrierpunktniedrigung in Benzol betrug  $n = 20$ . Für das Toluol lösliche Methylaluminoxan wurde ein Verhältnis Al : CH<sub>3</sub> = 1 : 1,55 ermittelt.

Es bedeuten:

VZ =	Viskositätszahl in cm <sup>3</sup> /g
M <sub>w</sub> =	Molmassengewichtsmittel in g/mol (ermittelt durch Gelpermeationschromatographie)
M <sub>w</sub> /M <sub>n</sub> =	Molmassendispersität
Schmp. =	Schmelzpunkt in °C (ermittelt mit DSC, 20 °C/min Aufheiz-/Abkühlgeschwindigkeit)
II =	Isotaktischer Index (II = mm + 1/2 mr, ermittelt durch <sup>13</sup> C-NMR-Spektroskopie)
MFI 230/5 SD =	Schmelzindex, gemessen nach DIN 53735; in dg/min Polymerschüttdichte in g/dm <sup>3</sup> .

Synthese der in den Polymerisationsbeispielen verwendeten Metallocene I (die eingesetzten Edukte sind kommerziell erhältlich):

A. rac-Dimethylsilyl-bis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid (5)

5

1. ( $\pm$ )-2-(2-Phenyl-benzyl)propionsäure (1).

Zu 6,5 g (0,285 mol) Natrium in 160 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O-freiem EtOH wurden bei Raumtemperatur 48,6 g (0,279 mol) Diethylmethylmalonat zugetropft. Anschließend wurden 70,4 g (0,285 mol) 2-Phenyl-benzylbromid in 20 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O-freiem EtOH zugetropft und der Ansatz 3 h zum Rückfluß erhitzt. Das Lösemittel wurde  
10 abgezogen und der Rückstand mit 200 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O versetzt. Die organische Phase wurde abgetrennt, die wässrige Phase mit NaCl gesättigt und 2mal mit je 200 cm<sup>3</sup> Et<sub>2</sub>O extrahiert. Die mit den Extrakten vereinigte organische Phase wurde getrocknet (MgSO<sub>4</sub>).

Der nach Abziehen des Lösemittels verbliebene Rückstand wurde in 500 cm<sup>3</sup> EtOH und 50 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O  
15 aufgenommen und mit 56 g (1 mol) KOH versetzt. Die Reaktionsmischung wurde 4 h unter Rückfluß erhitzt. Das Lösemittel wurde im Vakuum abgezogen, der Rückstand in 500 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O aufgenommen und mit konzentrierter wässriger HCl bis pH 1 angesäuert. Der ausgefallene Niederschlag wurde abgesaugt und am Kugelrohr 30 min unter starkem Aufschäumen auf 250 °C erhitzt. Man erhielt 58,3 g (85%) 1 als zähflüssiges Öl.

20 <sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 11,7 (s, 1H, COOH), 7,1-7,5 (m, 9H, arom. H), 2,3 - 3,2 (m, 3H, CH u. CH<sub>2</sub>), 0,9 (d, 3H, CH<sub>3</sub>).

2. ( $\pm$ )-2-Methyl-4-phenyl-indan-1-on (2)

25 Eine Lösung von 58 g (0,242 mol) 1 in 60 cm<sup>3</sup> (0,83 mol) Thionylchlorid wurde 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Überschüssiges Thionylchlorid wurde bei 10 mbar entfernt und der ölige Rückstand durch mehrmaliges Lösen in je 100 cm<sup>3</sup> Toluol und Abziehen im Vakuum von anhaftenden Resten Thionylchlorid befreit.

Das Säurechlorid wurde in 150 cm<sup>3</sup> Toluol aufgenommen und bei 10 °C zu einer Suspension von 48 g  
30 (0,363 mol) AlCl<sub>3</sub> in 400 cm<sup>3</sup> Toluol getropft. Nach vollständiger Zugabe wurde das Gemisch noch 3 h unter Rückfluß erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde auf 500 g Eis gegossen und mit konzentrierter wässriger HCl bis pH 1 angesäuert. Die organische Phase wurde abgetrennt und die wässrige Phase 3mal mit je 100 cm<sup>3</sup> Et<sub>2</sub>O nachextrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wässriger NaHCO<sub>3</sub>-, gesättigter wässriger NaCl-Lösung gewaschen und danach getrocknet (MgSO<sub>4</sub>). Es wurden 50,4 g (93%) 2  
35 erhalten, das ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt wurde.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,2-7,8 (m, 8H, arom. H), 3,3 (dd, 1H,  $\beta$ -H), 2,5 - 2,9 (m, 2H,  $\alpha$ - und  $\beta$ -H), 1,3 (d, 3H, CH<sub>3</sub>).

3. 2-Methyl-7-phenyl-inden (3)

40

50 g (0,226 mol) 2 wurden in 450 cm<sup>3</sup> THF/MeOH (2:1) gelöst und bei 0 °C unter Rühren portionsweise mit 12,8 g (0,34 mol) Natriumborhydrid versetzt und 18 h weiter gerührt. Die Reaktionsmischung wurde auf Eis gegossen, mit konzentrierter HCl bis pH 1 versetzt und mehrmals mit Et<sub>2</sub>O extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wässriger NaHCO<sub>3</sub>-, NaCl-Lösung gewaschen und danach  
45 getrocknet (MgSO<sub>4</sub>). Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und das Rohprodukt ohne weitere Reinigung in 1 dm<sup>3</sup> Toluol aufgenommen, mit 2 g p-Toluolsulfonsäure versetzt und 2 h zum Rückfluß erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde mit 200 cm<sup>3</sup> gesättigter wässriger NaHCO<sub>3</sub>-Lösung gewaschen und das Lösemittel im Vakuum entfernt. Das Rohprodukt wurde durch Filtration über 500 g Kieselgel (Hexan/CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) gereinigt. Es wurden 42 g (90%) 3 als farbloses Öl erhalten.

50 <sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0-7,6 (m, 8H, arom. H), 6,5 (m, 1H, H-C(3)), 3,4 (s, 2H, CH<sub>2</sub>), 2,1 (s, 3H, CH<sub>3</sub>).

4. Dimethylbis(2methyl-4-phenyl-indenyl)silan (4)

55 Eine Lösung von 15 g (72,7 mmol) 3 in 200 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Toluol und 10 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem THF wurden bei Raumtemperatur unter Argon mit 29 cm<sup>3</sup> (73 mmol) einer 2,5 M Lösung von Butyllithium in Hexan versetzt und 1 h auf 80 °C erhitzt. Anschließend wurde der Ansatz auf 0 °C gekühlt und mit 4,7 g (36,4 mmol) Dimethyldichlorsilan versetzt. Das Gemisch wurde 1 h auf 80 °C erhitzt und

anschließend auf 100 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O gegossen. Es wurde mehrmals mit Et<sub>2</sub>O extrahiert und die vereinigten organischen Phasen getrocknet (MgSO<sub>4</sub>). Das nach Abziehen des Lösemittels im Vakuum verbliebene Rohprodukt wurde an 300g Kieselgel (Hexan/CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) chromatographiert. Es wurden 12,0 g (70%) 4 erhalten.  
<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,10 - 7,70 (m, 16H, arom. H), 6,80 (m, 2H, H-C(3)), 3,80 (s, 2H, H-C(1)), 2,20 (m, 6H, CH<sub>3</sub>), -0,20 (m, 6H, CH<sub>3</sub>Si).

#### 5. rac-Dimethylsilylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid (5)

Eine Lösung von 6,0 g (12,9 mmol) 4 in 100 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Toluol wurde unter Argon bei Raumtemperatur mit 10,6 cm<sup>3</sup> (26 mmol) einer 2,5 M Lösung von Butyllithium in Hexan versetzt und 3 h zum Rückfluß erhitzt. Anschließend wurde die Suspension des Dilithiosalzes auf -25 °C abgekühlt und mit 3,2 g (13,6 mmol) Zirkoniumtetrachlorid versetzt. Man erwärmte den Ansatz innerhalb 1 h auf Raumtemperatur, rührte ihn noch 1 h und filtrierte dann über eine G3-Fritte. Der Rückstand wurde mit 50 cm<sup>3</sup> Toluol extrahiert und die vereinigten Filtrate im Vakuum einer Ölpumpe vom Lösemittel befreit. Man erhielt 9,0 g des Metallocens als Mischung der racemischen und der meso-Form im Verhältnis 1:1 in Form eines gelben Pulvers. Das reine Racemat (5) konnte durch mehrfaches Verrühren der Rohmischung mit je 20 cm<sup>3</sup> Methylenchlorid gewonnen werden, wobei das Racemat als gelbes Kristallpulver zurückblieb und die meso-Form ausgewaschen wurde. Man erhielt 2,74 g (33%) des reinen Racemats.

<sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 7,7 (m, 16H, arom. H), 6,9 (s, 2H, H-C(3)), 2,2 (s, 6H, CH<sub>3</sub>), 1,3 (m, 6H, CH<sub>3</sub>Si).

Molmasse: 626 M<sup>+</sup>, korrektes Zerfallsmuster.

#### Beispiel B

#### 25 rac-Methylphenylsilylbis(2-methyl-4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (7)

##### 1. Methylphenylbis(2-methyl-4-phenylindenyl)silan (6)

Eine Lsg. von 10,3 g (50 mmol) 3 in 90 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Toluol und 10 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem THF wurden bei Raumtemperatur unter Argon mit 21 ml (52 mmol) einer 2,5 M Lsg. von Butyllithium in Hexan versetzt und 1 h auf 80 °C erhitzt. Anschließend wurde auf 0 °C gekühlt und mit 4,8 g (25 mmol) Methylphenyldichlorsilan versetzt und über Nacht bei RT weitergerührt. Das ausgefallene LiCl wurde durch Filtration abgetrennt und das nach Abziehen des Lösemittels im Vakuum verbleibende Rohprodukt an 300 g Kieselgel (Hexan/CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 9:1) chromatographiert. Es wurden 4,6 g (35%) 6 erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 7,8 (m, 16H, arom. H), 6,9 (m, 2H, H-C(3)), 3,9 (m, 2H, H-C(1)), 2,3 (m, 6H, CH<sub>3</sub>), -0,1 (s, 3H, CH<sub>3</sub>Si).

##### 2. rac-Methylphenylsilylbis(2-methyl-4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (7)

2,3 g (4,4 mmol) 6 in 25 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Toluol wurden bei Raumtemperatur unter Argon mit 3,6 ml (8,9 mmol) einer 2,5 M Lsg. von Butyllithium in Hexan versetzt und 3h auf 80 °C erhitzt. Anschließend wurde die Suspension des Dilithiosalzes auf -30 °C abgekühlt und mit 1,1 g (4,5 mmol) Zirkoniumtetrachlorid versetzt. Man erwärmte innerhalb 1 h auf Raumtemperatur, rührte noch 1 h nach. Nach Filtration über eine G3-Fritte wurde das Lösemittel des Filtrats entfernt und der Rückstand aus 10 ml Methylenchlorid kristallisiert. Man erhielt 0,2 g der racemischen Form von 7 als orange Kristalle.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 8,2 (m, 21H, arom. H), 6,9 (m, 2H, H-C(3)), 2,4 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 2,0 (s, 3H, CH<sub>3</sub>), 1,3 (s, 3H, CH<sub>3</sub>Si). Massenspektrum: 690 M<sup>+</sup>, korrektes Zerfallsmuster.

#### Beispiel C

#### 50 rac-Dimethylsilylbis(4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (12)

##### 1. 3-(2-Phenyl-phenyl)propionsäure (8)

Zu 14 g (0,61 mmol) Natrium in 400 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O-freiem EtOH wurden bei Raumtemperatur 93 cm<sup>3</sup> (0,61 mmol) Malonsäurediethylester gelöst in 50 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O-freiem EtOH zugetropft. Anschließend wurden 150 g (0,61 mmol) 2-Phenylbenzylbromid in 200 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O-freiem EtOH zugetropft und 3 h zum Rückfluß erhitzt. Bei Raumtemperatur wurden 102 g (1,83 mol) KOH gelöst in 150 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O zugesetzt und weitere 4 h zum



Rückfluß erhitzt. Die Lösemittel wurden im Vakuum entfernt, der Rückstand bis zur vollständigen Lösung mit H<sub>2</sub>O versetzt und mit konzentrierter wässr. HCl bis pH 1 angesäuert. Der ausgefallene Niederschlag wurde abgesaugt, getrocknet und 1 h auf 130 °C erhitzt. Man erhielt 112 g (81%) 8 als zähflüssiges Öl.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 9,1 (s, 1H, COOH), 6,9 - 7,5 (m, 9H, arom. H), 2,3 - 3,0 (m, 4H, 2 CH<sub>2</sub>).

## 2. 4-Phenyl-1-indanon (9)

Eine Lösung von 102 g (0,45 mol) 8 in 37 cm<sup>3</sup> (0,5 mol) Thionylchlorid wurde 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Überschüssiges Thionylchlorid wurde bei 10 mbar entfernt und der ölige Rückstand durch mehrmaliges Lösen in je 100 cm<sup>3</sup> Toluol und Abziehen im Vakuum von anhaftenden Resten Thionylchlorid befreit.

Das Säurechlorid wurde in 200 cm<sup>3</sup> Toluol aufgenommen und bei 10 °C zu einer Suspension von 72 g (0,54 mol) AlCl<sub>3</sub> in 1000 cm<sup>3</sup> Toluol getropft und 1 h auf 80 °C erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde auf 1000 g Eis gegossen und mit konz. wässr. HCl bis pH 1 angesäuert. Die organische Phase wurde abgetrennt und die wässr. Phase 3mal mit je 200 cm<sup>3</sup> Et<sub>2</sub>O nachextrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wässr. NaHCO<sub>3</sub>-, gesättigter wässr. NaCl-Lösung gewaschen und anschließend getrocknet (MgSO<sub>4</sub>). Es wurden 96 g (96%) 9 erhalten, das ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt wurde.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 6,9 - 7,5 (m, 8H, arom. H), 2,5 - 3,4 (m, 4H, 2 CH<sub>2</sub>).

## 3. 7-Phenyl-inden (10)

Eine Lösung von 86 g (0,41 mol) 9 in 300 cm<sup>3</sup> THF/Methanol 2:1 wurde bei 0 °C portionsweise mit 23 g (0,62 mol) NaBH<sub>4</sub> versetzt und 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionsmischung wurde auf 300g Eis gegossen, mit konz. wässr. HCl bis pH 1 versetzt und mehrmals mit Et<sub>2</sub>O extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wässr. NaHCO<sub>3</sub>-, gesättigter wässr. NaCl-Lösung gewaschen, getrocknet (MgSO<sub>4</sub>) und im Vakuum vom Lösemittel befreit.

Das Rohprodukt wurde in 1000 cm<sup>3</sup> Toluol aufgenommen, mit 4,5 g p-Toluolsulfonsäure versetzt und 2 h am Wasserabscheider zum Rückfluß erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde 3mal mit 250 cm<sup>3</sup> gesättigter wässr. NaHCO<sub>3</sub>-Lösung gewaschen und das Lösemittel im Vakuum entfernt. Nach Destillation bei 0,1 mbar wurde bei 96-108 °C 33 g (41 %) 10 als farbloses Öl erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,1 - 7,7 (m, 8H, arom. H), 6,9 und 6,5 (2m, 2H, CH), 3,5 (m, 2H, CH<sub>2</sub>).

## 4. Dimethylbis(4-phenylindenyl)silan (11)

Eine Lösung von 10 g (50 mmol) 10 in 100 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Toluol und 5 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem THF wurden bei Raumtemperatur mit 18,7 cm<sup>3</sup> (50 mmol) einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt und 2 h auf 80 °C erhitzt. Anschließend wurde die gelbe Suspension auf 0 °C gekühlt und mit 3,2 g (25 mmol) Dimethyldichlorsilan versetzt. Die Reaktionsmischung wurde noch 1 h auf 80 °C erhitzt und anschließend mit 50 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O gewaschen. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand aus Heptan bei -20 °C umkristallisiert. Es wurden 6,7 g (62%) 11 als farblose Kristalle (Schmp. 109-110 °C) erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 7,7 (m, 18H, arom. H und H-C(3)), 6,8 (dd, 2H, H-C(2)), 3,8 (m, 2H, H-C(1)), -0,2, (s, 6H, CH<sub>3</sub>Si).

## 5. rac-Dimethylsilandiylbis(4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (12)

Eine Lösung von 6,6 g (16 mmol) 11 in 70 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Et<sub>2</sub>O wurden unter Argon bei Raumtemperatur mit 12 cm<sup>3</sup> (32 mmol) einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt und anschließend 3 h zum Rückfluß erhitzt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand mit 50 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Hexan über eine G3-Schlenkfrötte filtriert, mit 50 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Hexan nachgewaschen und getrocknet (0,1 mbar, RT).

Das Dilithiosalz wurde bei -78 °C zu einer Suspension von 3,6 g (16 mmol) Zirkoniumtetrachlorid in 80 cm<sup>3</sup> Methylenchlorid gegeben und im Verlauf von 18 h unter magn. Rühren auf Raumtemperatur erwärmt. Der Ansatz wurde über eine G3-Fritte filtriert und der Rückstand portionsweise mit insgesamt 200 cm<sup>3</sup> Methylenchlorid nachextrahiert. Die vereinigten Filtrate wurden im Vakuum vom Lösemittel befreit und aus Methylenchlorid/Hexan (1:1) umkristallisiert. Es wurden 5,6 g der racemischen und der meso-Form im Verhältnis 1:1 erhalten. Durch erneutes Umkristallisieren aus Methylenchlorid wurde der racemische

Komplex in Form gelber Kristalle erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 7,8 (m, 22 H, arom. H und H-C(3)), 6,1 (d, 2H, H-C(2)), 1,1 (s, 6H, CH<sub>3</sub>Si).  
Massenspektrum: 598 M<sup>+</sup>, korrektes Zerfallsmuster.

## 5 Beispiel D

rac-Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (17)

### 1. (±)-2-(2-Phenylbenzyl)-buttersäure (13)

10

Zu 23 g (1 mol) Natrium in 400 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O-freiem EtOH wurden bei Raumtemperatur 188 g (1 mol) Ethylmalonsäurediethylester gelöst in 100 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O-freiem EtOH zugetropft. Anschließend wurden 247 g (1 mol) 2-Phenylbenzylbromid in 300 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O-freiem EtOH zugetropft und 3 h zum Rückfluß erhitzt. Bei Raumtemperatur wurden 170 g (3 mol) KOH gelöst in 300 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O zugesetzt und weitere 4 h zum Rückfluß erhitzt.

15 Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt, der Rückstand bis zur vollständigen Lösung mit H<sub>2</sub>O versetzt und anschließend mit konzentrierter wässr. HCl bis pH 1 angesäuert. Der ausgefallene Niederschlag wurde abgesaugt, getrocknet und 1 h auf 130 °C erhitzt. Man erhielt 236 g (93%) 13 als zähflüssiges Öl.  
<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 10,3 (s, 1H, COOH), 7,0 - 7,3 (m, 9H, arom. H), 2,5 - 3,0 (m, 3H, CH und CH<sub>2</sub>), 1,5 - 1,9 (m, 2H, CH<sub>2</sub>), 0,9 (t, 3H, CH<sub>3</sub>).

20

### 2. (±)-2-Ethyl-4-phenyl-1-indanon (14)

Eine Lösung von 236 g (0,93 mol) 13 in 81 cm<sup>3</sup> (1,2 mol) Thionylchlorid wurde 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Überschüssiges Thionylchlorid wurde bei 10 mbar entfernt und der ölige Rückstand durch  
25 mehrmaliges Lösen in je 200 cm<sup>3</sup> Toluol und Abziehen im Vakuum von anhaftenden Resten Thionylchlorid befreit.

Das Säurechlorid wurde in 400 cm<sup>3</sup> Toluol aufgenommen und bei 10 °C zu einer Suspension von 133 g (1,0 mol) AlCl<sub>3</sub> in 2000 cm<sup>3</sup> Toluol getropft und 1 h auf 80 °C erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde auf 2000 g Eis gegossen und mit konz. wässr. HCl bis pH 1 angesäuert. Die organische Phase wurde  
30 abgetrennt und die wässr. Phase 3mal mit je 200 cm<sup>3</sup> Et<sub>2</sub>O nachextrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wässr. NaHCO<sub>3</sub>-, gesättigter wässr. NaCl-Lösung gewaschen und anschließend getrocknet (MgSO<sub>4</sub>).

Es wurden 187 g (85%) 14 erhalten, das ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt wurde.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 7,8 (m, 8H, arom. H), 3,1 - 3,4 (m, 1H, H-C(3)), 2,5 - 2,9 (m, 2H, H-C(2) und H-C(3)), 1,3 - 2,0 (m, 2H, CH<sub>2</sub>), 0,9 (t, 3H, CH<sub>3</sub>).

35

### 3. 2-Ethyl-7-phenylinden (15)

Zu einer Lösung von 50 g (0,21 mol) 14 in 600 cm<sup>3</sup> THF/Methanol 2:1 wurde bei 0 °C portionsweise mit  
40 8 g (0,21 mol) NaBH<sub>4</sub> versetzt und 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionsmischung wurde auf 600 g Eis gegossen, mit konz. wässr. HCl bis pH 1 versetzt und mehrmals mit Et<sub>2</sub>O extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wässr. NaHCO<sub>3</sub>-, gesättigter wässr. NaCl-Lösung gewaschen und anschließend getrocknet (MgSO<sub>4</sub>).

Das Rohprodukt wurde in 1000 cm<sup>3</sup> Toluol aufgenommen, mit 4,5 g p-Toluolsulfonsäure versetzt und 2  
45 h am Wasserabscheider zum Rückfluß erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde 3mal mit 250 cm<sup>3</sup> gesättigter wässr. NaHCO<sub>3</sub>-Lösung gewaschen und das Lösemittel im Vakuum entfernt. Nach Destillation bei 0,1 mbar wurden bei 135 °C 33g (72%) 15 als farbloses Öl erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 7,5 (m, 8H, arom. H), 6,5 (m, 1H, CH), 3,2 (m, 2H, CH<sub>2</sub>), 2,5 (dq, 2H, CH<sub>2</sub>), 1,1 (t, 3H, CH<sub>3</sub>).

50

### 4. Dimethylbis(2-ethyl-4-phenylindenyl)silan (16)

Eine Lösung von 17 g (77 mmol) 15 in 160 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Toluol und 8 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem THF wurden bei Raumtemperatur mit 29 cm<sup>3</sup> (77 mmol) einer 20%igen Lösung von Butyllithium in  
55 Toluol versetzt und 2 h auf 80 °C erhitzt. Anschließend wurde die gelbe Suspension auf 0 °C gekühlt und mit 5 g (38 mmol) Dimethyldichlorsilan versetzt. Die Reaktionsmischung wurde noch 1 h auf 80 °C erhitzt und anschließend mit 100 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O gewaschen. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand durch Chromatographie an 200 g Kieselgel (Hexan/Methylenchlorid 9:1) gereinigt. Es wurden 9 g

(47%) 16 als zähflüssiges Öl erhalten.

$^1\text{H-NMR}$  (100 MHz,  $\text{CDCl}_3$ ): 6,9 - 7,4 (m, 16H, arom. H), 6,5 (m, 2H, H-C(3)), 3,7 (m, 2H, H-C(1)), 2,4 (m, 4H,  $\text{CH}_2$ ), 1,1 (t, 6H,  $\text{CH}_3$ ), -0,1, (s, 6H,  $\text{CH}_3\text{Si}$ ).

5. rac-Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (17)

Eine Lösung von 5,6 g (11 mmol) 16 in 50  $\text{cm}^3$   $\text{H}_2\text{O}$ - und  $\text{O}_2$ -freiem  $\text{Et}_2\text{O}$  wurden unter Argon bei Raumtemperatur mit 8,4  $\text{cm}^3$  einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt und anschließend 3 h zum Rückfluß erhitzt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand mit 50 ml  $\text{H}_2\text{O}$ - und  $\text{O}_2$ -freiem Hexan über eine G3-Schlenkfrötte filtriert, mit 50 ml  $\text{H}_2\text{O}$ - und  $\text{O}_2$ -freiem Hexan nachgewaschen und getrocknet (0,1 mbar, RT).

Das Dilithiosalz wurde bei  $-78^\circ\text{C}$  zu einer Suspension von 2,5 g (11 mmol) Zirkoniumtetrachlorid in 50  $\text{cm}^3$  Methylenchlorid gegeben und im Verlauf von 18 h unter magn. Röhren auf Raumtemperatur erwärmt. Der Ansatz wurde über eine G3-Fritte filtriert und der Rückstand portionsweise mit insgesamt 100  $\text{cm}^3$  Methylenchlorid nachextrahiert. Die vereinigten Filtrate wurden im Vakuum vom Lösemittel befreit und aus Toluol/Hexan (1:1) umkristallisiert. Es wurden 2 g (27%) der racemischen und der meso-Form im Verhältnis 1:1 erhalten. Durch erneutes Umkristallisieren aus Toluol wurde der racemische Komplex 17 in Form gelber Kristalle erhalten.

$^1\text{H-NMR}$  (100 MHz,  $\text{CDCl}_3$ ): 6,8 - 7,7 (m, 16 H, arom. H), 6,6 (m, 2H, H-C(3)), 2,3-3,9 (m, 4H,  $\text{CH}_2$ ), 1,0 - 1,4 (m, 12H,  $\text{CH}_3$  und  $\text{CH}_3\text{Si}$ ). Massenspektrum: 654  $\text{M}^+$ , korrektes Zerfallsmuster.

Beispiel E

rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(1-naphthyl)indenyl)zirkoniumdichlorid (24)

25

1. 2-(1-Naphthyl)-toluol (18)

13,9 g (0,57 mol) Magnesium-Späne wurden mit 150 ml  $\text{H}_2\text{O}$ -freiem  $\text{Et}_2\text{O}$  überschichtet und die Grignard-Reaktion mit 5 g 2-Bromtoluol und einigen Körnchen Jod zum Anspringen gebracht. Anschließend wurden 93 g (0,57 mol) 1-Bromtoluol in 450 ml  $\text{H}_2\text{O}$ -freiem  $\text{Et}_2\text{O}$  so zugetropft, daß die Reaktionsmischung am Sieden gehalten wurde. Nach vollständiger Zugabe wurde noch solange zum Sieden erhitzt, bis das Magnesium vollständig umgesetzt war.

Die Grignard-Lösung wurde anschließend zu einer Lösung von 118 g (0,57 mol) 1-Bromnaphthalin und 3,5 g Bis(triphenylphosphin)nickeldichlorid in 800  $\text{cm}^3$  Toluol getropft, so daß die Innentemp  $50^\circ\text{C}$  nicht überstieg. Anschließend wurde noch 3 h zum Rückfluß erhitzt, mit 500 ml 10%iger wässr. HCl versetzt, die Phasen getrennt und die organische Phase im Vakuum vom Lösemittel befreit. Nach Filtration über Kieselgel (Hexan) wurden 115 g (92%) 18 als farbloses Öl erhalten.

$^1\text{H-NMR}$  (100 MHz,  $\text{CDCl}_3$ ): 7,2 - 8,0 (m, 11H, arom. H), 2,0 (s, 3H,  $\text{CH}_3$ ).

2. 2-(1-Naphthyl)-benzylbromid (19)

114 g (0,52 mol) 18 und 103 g (0,58 mol) N-Bromsuccinimid wurden bei Raumtemperatur in 2000  $\text{cm}^3$  Tetrachlorkohlenstoff gelöst, mit 3 g Azobisisobutyronitril versetzt und 4 h zum Rückfluß erhitzt. Das ausgefallene Succinimid wurde abfiltriert, das Lösemittel im Vakuum entfernt und der Rückstand durch Filtration über 1000 g Kieselgel (Hexan/Methylenchlorid 9:1) gereinigt. Es wurden 141 g (82%) 19 als farbloses, tränenreizendes Öl erhalten.

$^1\text{H-NMR}$  (100 MHz,  $\text{CDCl}_3$ ): 7,1 - 8,0 (m, 11H, arom. H), 4,2 (q, 2H,  $\text{CH}_2\text{Br}$ ).

3. (±)-2-(2-(1-naphthyl)benzyl)-propionsäure (20)

50

Zu 10 g (0,43 mmol) Natrium in 100  $\text{cm}^3$   $\text{H}_2\text{O}$ -freiem EtOH wurden bei Raumtemperatur 75 g (0,43 mmol) Methyl-malonsäurediethylester gelöst in 50  $\text{cm}^3$   $\text{H}_2\text{O}$ -freiem EtOH zugetropft. Anschließend wurden 140g (0,43 mmol) 2-Phenylbenzylbromid in 200  $\text{cm}^3$   $\text{H}_2\text{O}$ -freiem EtOH zugetropft und 3 h zum Rückfluß erhitzt. Bei Raumtemperatur wurden 85 g (1,3 mol) KOH gelöst in 100  $\text{cm}^3$   $\text{H}_2\text{O}$  zugesetzt und weitere 4 h zum Rückfluß erhitzt. Die Lösemittel wurden im Vakuum entfernt, der Rückstand bis zur vollständigen Lösung mit  $\text{H}_2\text{O}$  versetzt und mit konzentrierter wässr. HCl bis pH 1 angesäuert. Der ausgefallene Niederschlag wurde abgesaugt, getrocknet und 1 h auf  $130^\circ\text{C}$  erhitzt. Man erhielt 96 g (77%) 20 als zähflüssiges Öl.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 10,1 (s, 1H, COOH), 6,9 - 8,0 (m, 11H, arom. H), 2,3 - 3,0 (m, 3H, CH<sub>2</sub> und CH), 0,8 (d, 3H, CH<sub>3</sub>).

4. (±)-2-Methyl-4-(1-naphthyl)-1-indanon (21)

Eine Lösung von 96 g (0,33 mol) 20 in 37 cm<sup>3</sup> (0,5 mol) Thionylchlorid wurde 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Überschüssiges Thionylchlorid wurde bei 10 mbar entfernt und der ölige Rückstand durch mehrmaliges Lösen in je 100 cm<sup>3</sup> Toluol und Abziehen im Vakuum von anhaftenden Resten Thionylchlorid befreit.

Das Säurechlorid wurde in 200 cm<sup>3</sup> Toluol aufgenommen und bei 10 °C zu einer Suspension von 44 g (0,33 mol) AlCl<sub>3</sub> in 1000 cm<sup>3</sup> Toluol getropft und 3 h auf 80 °C erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde auf 1000 g Eis gegossen und mit konz. wässr. HCl bis pH 1 angesäuert. Die organische Phase wurde abgetrennt und die wässr. Phase 3mal mit je 200 cm<sup>3</sup> Methylenchlorid nachextrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wässr. NaHCO<sub>3</sub>-, gesättigter wässr. NaCl-Lösung gewaschen und anschließend getrocknet (MgSO<sub>4</sub>). Nach Chromatographie an 1000 g Kieselgel (Hexan/Methylenchlorid) wurden 12 g (13%) 21 erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,3 - 8,0 (m, 10H, arom. H), 2,2 - 3,2 (m, 3H, CH<sub>2</sub> und CH), 1,2 (d, 3H, CH<sub>3</sub>).

5. 2-Methyl-7-(1-naphthyl)inden (22)

Zu einer Lösung von 12 g (44 mmol) 21 in 100 cm<sup>3</sup> THF/Methanol 2:1 wurden bei 0 °C 1,3 g (33 mmol) NaBH<sub>4</sub> zugesetzt und 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionsmischung wurde auf 100 g Eis gegossen, mit konz. wässr. HCl bis pH 1 versetzt und mehrmals mit Et<sub>2</sub>O extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wässr. NaHCO<sub>3</sub>-, gesättigter wässr. NaCl-Lösung gewaschen und anschließend getrocknet (MgSO<sub>4</sub>).

Das Rohprodukt wurde in 200 cm<sup>3</sup> Toluol aufgenommen, mit 0,5g p-Toluolsulfonsäure versetzt und 2 h am Wasserabscheider zum Rückfluß erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde 3mal mit 50 cm<sup>3</sup> gesättigter wässr. NaHCO<sub>3</sub>-Lösung gewaschen und das Lösemittel im Vakuum entfernt. Nach Filtration über 200 g Kieselgel (Hexan/Methylenchlorid) wurden 10 g (86%) 22 als farbloses Öl erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 8,0 (m, 10H, arom. H), 6,6 (m, 1H, CH), 3,0 (m, 2H, CH<sub>2</sub>), 2,0 (m, 3H, CH<sub>3</sub>).

6. Dimethylbis(2-methyl-4-(1-naphthyl)indenyl)silan (23)

Eine Lösung von 10 g (38 mmol) 22 in 100 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Toluol und 5 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem THF wurden bei Raumtemperatur mit 14,4 cm<sup>3</sup> (50 mmol) einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt und 2 h auf 80 °C erhitzt. Anschließend wurde die gelbe Suspension auf 0 °C gekühlt und mit 2,5 g (19 mmol) Dimethyldichlorsilan versetzt. Die Reaktionsmischung wurde noch 1 h auf 80 °C erhitzt und anschließend mit 50 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O gewaschen. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand aus Heptan bei -20 °C umkristallisiert. Es wurden 8,2 g (75%) 23 als farblose Kristalle erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,2 - 8,1 (m, 20H, arom. H), 6,4 (m, 2H, H-C(3)), 4,0 (m, 2H, H-C(1)), -0,1, (s, 6H, CH<sub>3</sub>Si).

7. rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(1-naphthyl)indenyl)zirkoniumdichlorid (24)

Eine Lösung von 8,0 g (14 mmol) 23 in 70 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Et<sub>2</sub>O wurden unter Argon bei Raumtemperatur mit 10,5 cm<sup>3</sup> einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt und anschließend 3 h zum Rückfluß erhitzt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand mit 50 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Hexan über eine G3-Schlenkfrötte filtriert, mit 50 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Hexan nachgewaschen und getrocknet (0,1 mbar, RT).

Das Dilithiosalz wurde bei -78 °C zu einer Suspension von 3,2 g (14 mmol) Zirkoniumtetrachlorid in 80 cm<sup>3</sup> Methylenchlorid gegeben und im Verlauf von 18 h unter magn. Rühren auf Raumtemperatur erwärmt. Der Ansatz wurde über eine G3-Fritte filtriert und der Rückstand portionsweise mit insgesamt 400 cm<sup>3</sup> Methylenchlorid nachextrahiert. Die vereinigten Filtrate wurden im Vakuum vom Lösemittel befreit und aus Methylenchlorid umkristallisiert. Es wurden 1,5 g (15%) der racemischen und der meso-Form im Verhältnis 1:1 erhalten. Durch erneutes Umkristallisieren aus Methylenchlorid wurde der racemische Komplex in Form gelber Kristalle erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 8,0 (m, 22 H, arom. H), 6,5 (s, 2H, H-C(3)), 2,2 (s, 6H, CH<sub>3</sub>), 1,3 (s, 6H,

CH<sub>3</sub>Si). Massenspektrum: 729 M<sup>+</sup>, korrektes Zerfallsmuster.

# Beispiel F

## 5 rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(2-naphthyl)indenyl)zirkoniumdichlorid (31)

### 1. 2-(2-Naphthyl)-toluol (25)

14 g (0,57 mol) Magnesium-Späne wurden mit 150 ml H<sub>2</sub>O-freiem Et<sub>2</sub>O überschichtet und die Grignard-  
 10 Reaktion mit 5 g 2-Bromtoluol und einigen Körnchen Jod zum Anspringen gebracht. Anschließend wurden  
 95 g (0,58 mol) Bromtoluol in 450 ml H<sub>2</sub>O-freiem Et<sub>2</sub>O so zugetropft, daß die Reaktionsmischung am  
 Sieden gehalten wurde. Nach vollständiger Zugabe wurde noch solange zum Sieden erhitzt, bis das  
 Magnesium vollständig umgesetzt war.

Die Grignard-Lösung wurde anschließend zu einer Lösung von 120 g (0,57 mol) 2-Bromnaphthalin und  
 15 3,5 g Bis(triphenylphosphin)nickeldichlorid in 800 cm<sup>3</sup> Toluol getropft, so daß die Innentemp 50 °C nicht  
 überstieg. Anschließend wurde noch 3 h zum Rückfluß erhitzt, mit 500 ml 10%iger wässr. HCl versetzt, die  
 Phasen getrennt und die organische Phase im Vakuum vom Lösemittel befreit. Nach Filtration über  
 Kieselgel (Hexan) wurden 107 g (87%) 25 als farbloses Öl erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 7,9 (m, 11H, arom. H), 1,9 (s, 3H, CH<sub>3</sub>).

20

### 2. 2-(2-Naphthyl)-benzylbromid (26)

105 g (0,48 mol) 25 und 90 g (0,5 mol) N-Bromsuccinimid wurden bei Raumtemperatur in 2000 cm<sup>3</sup>  
 Tetrachlorkohlenstoff gelöst, mit 3 g Azobisisobutyronitril versetzt und 4 h zum Rückfluß erhitzt. Das  
 25 ausgefallene Succinimid wurde abfiltriert, das Lösemittel im Vakuum entfernt und der Rückstand durch  
 Filtration über 1000 g Kieselgel (Hexan/Methylenchlorid 9:1) gereinigt. Es wurden 112 g (79%) 26 als  
 farbloses, tränenreizendes Öl erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 6,9 - 8,0 (m, 11H, arom. H), 4,1 (s, 2H, CH<sub>2</sub>Br).

### 30 3. (±)-2-(2-(2-naphthyl)benzyl)-propionsäure (27)

Zu 8,5 g (0,37 mmol) Natrium in 100 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O-freiem EtOH wurden bei Raumtemperatur 70 g (0,37  
 mmol) Methyl-malonsäurediethylester gelöst in 50 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O-freiem EtOH zugetropft. Anschließend wurden  
 110 g (0,37 mmol) 26 in 200 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O-freiem EtOH zugetropft und 3 h zum Rückfluß erhitzt. Bei  
 35 Raumtemperatur wurden 62 g (1,1 mol) KOH gelöst in 100 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O zugesetzt und weitere 4 h zum  
 Rückfluß erhitzt. Die Lösemittel wurden im Vakuum entfernt, der Rückstand bis zur vollständigen Lösung  
 mit H<sub>2</sub>O versetzt und mit konzentrierter wässr. HCl bis pH 1 angesäuert. Der ausgefallene Niederschlag  
 wurde abgesaugt, getrocknet und 1 h auf 130 °C erhitzt. Man erhielt 90 g (84%) 27 als zähflüssiges Öl.

40 <sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 10,9 (s, 1H, COOH), 7,0-8,1 (m, 11H, arom. H), 2,3-3,0 (m, 3H, CH<sub>2</sub> und CH),  
 1,0 (d, 3H, CH<sub>3</sub>).

### 4. (±)-2-Methyl-4-(2-naphthyl)-1-indanon (28)

Eine Lösung von 89 g (0,31 mol) 27 in 37 cm<sup>3</sup> (0,5 mol) Thionylchlorid wurde 18 h bei Raumtemperatur  
 45 gerührt. Überschüssiges Thionylchlorid wurde bei 10 mbar entfernt und der ölige Rückstand durch  
 mehrmaliges Lösen in je 100 cm<sup>3</sup> Toluol und Abziehen im Vakuum von anhaftenden Resten Thionylchlorid  
 befreit.

Das Säurechlorid wurde in 200 cm<sup>3</sup> Toluol aufgenommen und bei 10 °C zu einer Suspension von 44 g  
 (0,33 mol) AlCl<sub>3</sub> in 1000 cm<sup>3</sup> Toluol getropft und 3 h auf 80 °C erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde auf  
 50 1000 g Eis gegossen und mit konz. wässr. HCl bis pH 1 angesäuert. Die organische Phase wurde  
 abgetrennt und die wässr. Phase 3mal mit je 200 cm<sup>3</sup> Methylenchlorid nachextrahiert. Die vereinigten  
 organischen Phasen wurden mit gesättigter wässr. NaHCO<sub>3</sub>-, gesättigter wässr. NaCl-Lösung gewaschen  
 und anschließend getrocknet (MgSO<sub>4</sub>). Nach Chromatographie an 1000 g Kieselgel (Hexan/AeOEt) wurden  
 27 g (33%) 28 erhalten.

55 <sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,1 - 8,0 (m, 10H, arom. H), 2,2 - 3,3 (m, 3H, CH<sub>2</sub> und CH), 1,1 (d, 3H, CH<sub>3</sub>).

## 5. 2-Methyl-7-(2-naphthyl)inden (29)

Zu einer Lösung von 27 g (100 mmol) 28 in 200 cm<sup>3</sup> THF/Methanol 2:1 wurden bei 0 °C 3,8 g (100 mmol) NaBH<sub>4</sub> zugesetzt und 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionsmischung wurde auf 100 g  
 5 Eis gegossen, mit konz. wässr. HCl bis pH 1 versetzt und mehrmals mit Et<sub>2</sub>O extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wässr. NaHCO<sub>3</sub>-, gesättigter wässr. NaCl-Lösung gewaschen und anschließend getrocknet (MgSO<sub>4</sub>).

Das Rohprodukt wurde in 500 cm<sup>3</sup> Toluol aufgenommen, mit 1,5 g p-Toluolsulfonsäure versetzt und 2 h am Wasserabscheider zum Rückfluß erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde 3mal mit 50 cm<sup>3</sup> gesättigter  
 10 wässr. NaHCO<sub>3</sub>-Lösung gewaschen und das Lösemittel im Vakuum entfernt. Nach Filtration über 200 g Kieselgel (Hexan/Methylenchlorid) wurden 18,4 g (72%) 29 als farbloses Öl erhalten.  
<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 8,0 (m, 10H, arom. H), 6,6 (m, 1H, CH), 3,0 (m, 2H, CH<sub>2</sub>), 2,0 (m, 3H, CH<sub>3</sub>).

## 15 6. Dimethylbis(2-methyl-4-(2-naphthyl)indenyl)silan (30)

Eine Lösung von 18 g (70 mmol) 29 in 70 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Toluol und 4 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem THF wurden bei Raumtemperatur mit 26 cm<sup>3</sup> (70 mmol) einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt und 2 h auf 80 °C erhitzt. Anschließend wurde die gelbe Suspension auf 0 °C gekühlt und  
 20 mit 4,5 g (35 mmol) Dimethyldichlorsilan versetzt. Die Reaktionsmischung wurde noch 1 h auf 80 °C erhitzt und anschließend mit 50 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O gewaschen. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand aus Heptan bei -20 °C umkristallisiert. Es wurden 10,8 g (54%) 30 als farblose Kristalle erhalten.  
<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 8,1 (m, 20H, arom. H), 6,4 (m, 2H, H-C(3)), 4,0 (m, 2H, H-C(1)), -0,1, (s, 6H, CH<sub>3</sub>Si).

## 25 7. rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(2-naphthyl)indenyl)zirkoniumdichlorid (31)

Eine Lösung von 10,5 g (18 mmol) 30 in 70 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Et<sub>2</sub>O wurden unter Argon bei Raumtemperatur mit 13,6 cm<sup>3</sup> einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt und anschließend 3  
 30 h zum Rückfluß erhitzt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand mit 50 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Hexan über eine G3-Schlenkfrötte filtriert, mit 50 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Hexan nachgewaschen und getrocknet (0,1 mbar, RT).

Das Dilithiosalz wurde bei -78 °C zu einer Suspension von 4,2 g (18 mmol) Zirkoniumtetrachlorid in 80 cm<sup>3</sup> Methylenchlorid gegeben und im Verlauf von 18 h unter magn. Rühren auf Raumtemperatur erwärmt.  
 35 Der Ansatz wurde über eine G3-Fritte filtriert und der Rückstand portionsweise mit insgesamt 400 cm<sup>3</sup> Methylenchlorid nachextrahiert. Die vereinigten Filtrate wurden im Vakuum vom Lösemittel befreit und aus Methylenchlorid umkristallisiert. Es wurden 3,1 g (23%) der racemischen und der meso-Form im Verhältnis 1:1 erhalten. Durch erneutes Umkristallisieren aus Methylenchlorid wurde der racemische Komplex in Form  
 40 gelber Kristalle erhalten.  
<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 8,0 (m, 22 H, arom. H), 6,9 (s, 2H, H-C(3)), 2,2 (s, 6H, CH<sub>3</sub>), 1,3 (s, 6H, CH<sub>3</sub>Si). Massenspektrum: 729 M<sup>+</sup>, korrektes Zerfallsmuster.

Beispiel G

## 45 rac-Ethandiylbis(2-methyl-4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (33)

## 1. 1,2-Bis(2-methyl-4-phenylindenyl)ethan (32)

Eine Lösung von 50 g (0,24 mol) 3 in 500 ml THF wurde unter Argon bei Raumtemperatur mit 90 cm<sup>3</sup>  
 50 (0,24 mol) einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt und 2 h bei 60 °C nachgerührt. Es wurde auf -78 °C abgekühlt, 22,5g (0,12 mol) 1,2-Dibromethan zugesetzt und im Verlauf von 18 h auf Raumtemperatur erwärmt. Die Reaktionsmischung wurde mit 50 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O gewaschen, das Lösemittel im Vakuum entfernt und der Rückstand an 500 g Kieselgel (Hexan/Methylenchlorid 9:1) chromatographiert. Es wurden 2,5 g (5%) 32 als gelbes Öl erhalten, das bei -20 °C langsam erstarrte.  
 55 <sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 8,1 (m, 20H, arom. H), 6,4 (m, 2H, H-C(3)), 4,0 (m, 2H, H-C(1)), -0,1, (s, 6H, CH<sub>3</sub>Si).

## 2. rac-Ethandiylobis(2-methyl-4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (33)

Eine Lösung von 2,3 g (5 mmol) 32 in 20 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Et<sub>2</sub>O wurde unter Argon bei Raumtemperatur mit 4 cm<sup>3</sup> (10 mmol) einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt und 3 h zum Rückfluß erhitzt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand mit 30 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Hexan über eine G3-Schlenkfrötte filtriert, mit 30 ml H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Hexan nachgewaschen und getrocknet (0,1 mbar, RT).

Das Dilithiosalz wurde bei -78 °C zu einer Suspension von 1,2g (5 mmol) Zirkoniumtetrachlorid in 30 cm<sup>3</sup> Methylchlorid gegeben und im Verlauf von 18 h unter magn. Röhren auf Raumtemperatur erwärmt. Der Ansatz wurde über eine G3-Fritte filtriert und der Rückstand portionsweise mit insgesamt 100 cm<sup>3</sup> Methylchlorid nachextrahiert. Die vereinigten Filtrate wurden im Vakuum vom Lösemittel befreit und aus Methylchlorid/Hexan umkristallisiert. Es wurden 0,5 g (18%) der racemischen und der meso-Form im Verhältnis 1:1 erhalten. Durch erneutes Umkristallisieren aus Toluol wurde der racemische Komplex in Form gelber Kristalle erhalten.

<sup>1</sup>H-NMR (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 7,0 - 7,7 (m, 16H, arom. H), 6,6 (m, 2H, H-6(3)), 3,4-4,1 (m, 4H, H<sub>2</sub>C-CH<sub>2</sub>), 2,1 (s, 6H, CH<sub>3</sub>). Massenspektrum: 598 M<sup>+</sup>, korrektes Zerfallsmuster.

## Beispiel H

20 Me<sub>2</sub>Si(2-Me-4-Ph-Indenyl)<sub>2</sub>ZrMe[BPh<sub>4</sub>] (35)

## 1. rac-Dimethylsilandiylobis(2-Methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdimethyl (34)

0,5 g (0,8 mmol) rac-5 wurden in 10 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Et<sub>2</sub>O bei -30 °C mit 1 cm<sup>3</sup> einer 1,6 M (1,6 mmol) Lösung von Methylolithium in Et<sub>2</sub>O versetzt und 1 h bei 0 °C geröhrt. Anschließend wurde das Lösemittel im Vakuum entfernt, der Rückstand in 20 cm<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O- und O<sub>2</sub>-freiem Hexan aufgenommen und über eine G3-Fritte abfiltriert. Es wurden 0,34 g (72%) 34 erhalten. Massenspektrum: 588 M<sup>+</sup>, korrektes Zerfallsmuster.

30 2. Me<sub>2</sub>Si(2-Me-4-Ph-Indenyl)<sub>2</sub>ZrMe[BPh<sub>4</sub>] (35)

0,2 g (0,3 mmol) 34 wurden bei 0 °C zu 0,25 g (mmol) Tributylammoniumteträphenylborat in 30 cm<sup>3</sup> Toluol gegeben. Unter Röhren wurde auf 50 °C erwärmt und die Mischung 15 Minuten bei dieser Temperatur geröhrt. Für die Polymerisation wurde ein aliquoter Teil der Lösung verwendet.

## 35 Beispiel 1

Ein trockener 16-dm<sup>3</sup>-Reaktor wurde zunächst mit Stickstoff und anschließend mit Propylen gespült und mit 10 dm<sup>3</sup> flüssigem Propylen befüllt. Dann wurden 30 cm<sup>3</sup> toluolische Methylaluminioxanlösung zugegeben und der Ansatz bei 30 °C 15 Minuten geröhrt.

Parallel dazu wurden 1,1 mg rac-5 in 20 cm<sup>3</sup> toluolischer Methylaluminioxanlösung (27 mmol Al) gelöst und durch 15 minütiges Stehenlassen zur Reaktion gebracht. Die Lösung wurde dann in den Reaktor gegeben, durch Wärmezufuhr auf die Polymerisationstemperatur von 50 °C aufgeheizt (4 °C/min) und das Polymerisationssystem 1 h durch Kühlung bei 50 °C gehalten. Gestoppt wurde die Polymerisation durch Zusatz von 20 cm<sup>3</sup> Isopropanol. Das überschüssige Monomer wurde abgegast, das Polymer im Vakuum getrocknet. Man erhielt 0,9 kg Polypropylen. Der Reaktor zeigte dünne Beläge an Innenwand und Röhren. Die Katalysatoraktivität betrug 818 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 905 cm<sup>3</sup>/g; Schmp. = 159,4 °C; II = 98,8%; mmmm = 95,4%; M<sub>w</sub> = 1100000 g/mol; M<sub>w</sub>/M<sub>n</sub> = 2,5.

## 50 Beispiel 2

Die Polymerisation aus Beispiel 1 wurde wiederholt mit dem Unterschied, daß als Katalysator 0,9 mg rac-5 verwendet wurde und die Polymerisationstemperatur 70 °C betrug. Man erhielt 1,4 kg Polypropylen. Der Reaktor zeigte starke Beläge an Innenwand und Röhren. Die Katalysatoraktivität betrug 1555 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 719 cm<sup>3</sup>/g; Schmp. = 157,7 °C.

## Beispiel 3

22 cm<sup>3</sup> der Suspension des "MAO auf SiO<sub>2</sub>" (49 mmol Al) wurde unter Argon in eine G3-Schlenkflöte eingefüllt und mit einer Lösung von 4,5 mg rac-5 in 10 cm<sup>3</sup> Toluol (7,2 µmol Zr) versetzt.

- 5 Das Reaktionsgemisch wurde 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, wobei eine spontane Farbänderung nach rot allmählich verblaßte. Anschließend wurde das Gemisch filtriert und der Feststoff 3 mal mit 10 cm<sup>3</sup> Hexan gewaschen. Der verbleibende, hexanfeuchte Filterrückstand wurde für die Polymerisation erneut in 20 cm<sup>3</sup> Hexan resuspendiert.

- Parallel dazu wurde ein trockener 16-dm<sup>3</sup>-Reaktor zunächst mit Stickstoff und anschließend mit  
10 Propylen gespült und mit 10 dm<sup>3</sup> flüssigem Propylen befüllt. Dann wurden 3 cm<sup>3</sup> Triisobutylaluminium (pur, 12 mmol) mit 30 cm<sup>3</sup> Hexan verdünnt, in den Reaktor gegeben und der Ansatz bei 30 °C 15 Minuten gerührt. Anschließend wurde die Katalysator-Suspension in den Reaktor gegeben, auf die Polymerisationstemperatur von 50 °C aufgeheizt (4 °C/min) und das Polymerisationssystem 1 h durch Kühlung bei 50 °C gehalten. Gestoppt wurde die Polymerisation durch Zusatz von 20 cm<sup>3</sup> Isopropanol. Das überschüssige  
15 Monomer wurde abgegast, das Polymer im Vakuum getrocknet. Es resultierten 300 g Polypropylen-Pulver. Der Reaktor zeigte keine Beläge an Innenwand oder Rührer. Die Katalysatoraktivität betrug 67 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 1380 cm<sup>3</sup>/g; Schmp. = 156 °C.

## Beispiel 4

20

Die Synthese des geträgerten Katalysatorsystems aus Beispiel 3 wurde wiederholt mit dem Unterschied, daß 13 cm<sup>3</sup> (29 mmol Al) der Suspension "MAO auf SiO<sub>2</sub>" und 1,8 mg rac-5 (2,9 µmol Zr) verwendet wurden.

- Die Polymerisation erfolgte analog zu Beispiel 3 bei 70 °C. Es resultierten 420 g Polypropylen-Pulver.  
25 Der Reaktor zeigte keine Beläge an Innenwand oder Rührer. Die Katalysatoraktivität betrug 233 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 787 cm<sup>3</sup>/g; Schmp. = 149,5 °C.

## Beispiel 5

- 30 Die Synthese des geträgerten Katalysatorsystems aus Beispiel 3 wurde wiederholt mit dem Unterschied, daß 150 cm<sup>3</sup> (335 mmol Al) der Suspension "MAO auf SiO<sub>2</sub>" und 44,2 mg rac-5 (70,3 µmol Zr) verwendet und das Reaktionsgemisch 60 Minuten bei Raumtemperatur gerührt wurde. Anschließend wurde der Feststoff abfiltriert und 3 mal mit 50 cm<sup>3</sup> Hexan gewaschen. Der verbleibende, hexanfeuchte Filterrückstand wurde am Vakuum zu einem frei fließenden, blaßrosa Pulver getrocknet. Man erhielt 33,3 g  
35 geträgerten, trockenen Katalysator.

Für die Polymerisation wurden von diesem trockenen Katalysator 2,98 g (4 mg = 6,3 µmol Zr) erneut in 20 cm<sup>3</sup> Hexan resuspendiert.

Die Polymerisation erfolgte analog zu Beispiel 3 bei 70 °C.

- Es resultierten 1,05 kg Polypropylen-Pulver. Der Reaktor zeigte keine Beläge an Innenwand oder Rührer.  
40 Die Katalysatoraktivität betrug 263 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 944 cm<sup>3</sup>/g; Schmp. = 156 °C.

## Beispiel 6

- 45 Ein trockener 1,5 dm<sup>3</sup> - Reaktor wurde mit N<sub>2</sub> gespült und bei 20 °C mit 750 cm<sup>3</sup> eines entaromatisierten Benzinschnittes mit dem Siedebereich 100 -120 °C ("Exxsol 100/120") gefüllt. Dann wurde der Gasraum des Reaktors durch 5 - maliges Aufdrücken von 8 bar Propylen und Entspannen stickstofffrei gespült. Danach wurden 3,75 cm<sup>3</sup> toluolische Methylaluminoxanlösung (10 Gew% MAO) zugegeben. Unter Rühren wurde der Reaktorinhalt innerhalb von 15 min auf 30 °C aufgeheizt und durch Zugabe von Propylen bei einer Rührgeschwindigkeit von 500 UPM der Gesamtdruck auf 8 bar eingestellt.

- 50 Parallel dazu wurden 0,1 mg rac-5 in 1,25 cm<sup>3</sup> toluolischer Methylaluminoxanlösung gelöst und durch 15 minütiges Stehenlassen zur vollständigen Reaktion gebracht. Dann wurde die Lösung in den Reaktor gegeben, das Polymerisationssystem auf eine Temperatur von 50 °C gebracht und durch entsprechende Kühlung 1 h bei dieser Temperatur gehalten. Durch entsprechende Zufuhr von Propylen wurde der Druck während dieser Zeit bei 8 bar gehalten, danach die Reaktion durch Zugabe von 2 cm<sup>3</sup> Isopropanol  
55 gestoppt, das Polymere abfiltriert und im Vakuum getrocknet.

Man erhielt 16 g Polypropylen. Der Reaktor zeigte Beläge an Innenwand und Rührer. Die Katalysatoraktivität (KZA<sub>red</sub>) betrug 20 kg PP/g Metallocen x h x bar. VZ = 833 cm<sup>3</sup>/g; Schmp. = 159 °C.



## Beispiel 7

Die Polymerisation aus Beispiel 6 wurde wiederholt mit dem Unterschied, daß die Polymerisationstemperatur 60 °C betrug.

- 5 Man erhielt 35 g Polypropylen. Der Reaktor zeigte Beläge an Innenwand und Rührer. Die Katalysatoraktivität ( $KZA_{red}$ ) betrug 44 kg PP/g Metalloccen x h x bar. VZ = 484 cm<sup>3</sup>/g; Schmp. = 159 °C.

## Beispiel 8

- 10 Die Polymerisation aus Beispiel 6 wurde wiederholt mit dem Unterschied, daß die Polymerisationstemperatur 70 °C betrug.

Man erhielt 88 g Polypropylen. Der Reaktor zeigte Beläge an Innenwand und Rührer. Die Katalysatoraktivität ( $KZA_{red}$ ) betrug 110 kg PP/g Metalloccen x h x bar. VZ = 414 cm<sup>3</sup>/g; Schmp. = 159 °C.

## 15 Beispiele 9-12

Es wurde verfahren wie in Beispiel 2. Vor der Befüllung mit flüssigem Propylen wurde jedoch Wasserstoff zudosiert:

20

Beispiel	Ndm <sup>2</sup> H <sub>2</sub>	Metalloccenaktivität [kgPP/gMet*h]	VZ [cm <sup>3</sup> /g]
9	1,5	1640	495
10	3	1590	212
11	4,5	1720	142
25 12	200	1580	17

Die Beispiele 9-12 zeigen die gute Wasserstoffansprechbarkeit des erfindungsgemäßen Metalloccens. Es ist eine Molmassenregelung bis in den Wachsbereich (s. Beispiel 12) möglich.

## 30 Beispiel 13

- Es wurde verfahren wie in Beispiel 3. Vor der Zugabe des Katalysators wurde jedoch 0,2 bar Wasserstoff auf den Reaktor gedrückt, die Polymerisationstemperatur betrug 60 °C. Während der Polymerisation wurde jedoch gleichmäßig Ethylen zudosiert. Insgesamt wurden 12 g Ethylen in den Reaktor gegeben. Es wurden 0,4 kg Ethylen-Propylen-Copolymer erhalten. Die Metalloccenaktivität war 88 kg Copolymer/g Metalloccen x h. Der Ethylengehalt im Polymeren betrug 2,4 Gew.-%, das Ethylen wurde überwiegend isoliert eingebaut. VZ = 200 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt 143 °C.

## 40 Beispiel 14

Es wurde verfahren wie in Beispiel 13. Während der Polymerisation wurden jedoch insgesamt 34 g Ethylen zudosiert. Es wurden 0,38 kg Ethylen-Propylen-Copolymer mit 7 Gew.-% Ethylen erhalten. VZ = 120 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt 121 °C.

## 45 Beispiel 15

- Es wurde verfahren wie in Beispiel 4. Während der Polymerisation wurden jedoch 4 g Ethylen zudosiert und vor der Polymerisation 0,1 bar Wasserstoff aufgedrückt. Es wurden 0,52 kg Ethylen-Propylen-Copolymer erhalten. Die Metalloccenaktivität war 286 kg Copolymer/g Metalloccen x h. Der Ethylengehalt im Polymeren betrug 6,1 Gew.-%, das Ethylen wurde zu einem größeren Teil isoliert eingebaut. VZ = 150 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt 116 °C.

## Beispiel 16

- 55 Ein trockener 150 dm<sup>3</sup> Reaktor wurde mit Stickstoff gespült und bei 20 °C mit 80 dm<sup>3</sup> eines entaromatisierten Benzinschnittes mit dem Siedebereich 100-120 °C gefüllt.

Dann wurde der Gasraum durch 5maliges Aufdrücken von 2 bar Propylen und Entspannen Stickstoff-frei gespült. Nach Zugabe von 50 l flüssigem Propylen wurden 64 cm<sup>3</sup> toluolische Methylaluminioxanlösung

(entsprechend 100 mmol Al, Molmasse nach kryoskopischer Bestimmung 1080 g/mol) zugegeben und der Reaktorinhalt auf 50 °C aufgeheizt. Durch Zudosierung von Wasserstoff wurde ein Wasserstoffgehalt im Gasraum des Reaktors von 2,0% eingestellt und später dann während der 1. Polymerisationsstufe durch Nachdosierung konstant gehalten.

- 5 9,8 mg rac-7 wurden in 32 ml der toluolischen Methylaluminoxanlösung (entsprechend 50 mmol Al) gelöst und nach 15 Minuten in den Reaktor gegeben. Die Polymerisation erfolgte nun in einer 1. Polymerisationsstufe bei 50 °C 5 h lang. Danach wurde auf 3 bar Reaktordruck abgegast und 2000 g Ethylengas zugeführt. Der Reaktordruck stieg dabei auf 8 bar an und bei 40 °C wurden weitere 14 h polymerisiert, bevor die Reaktion mit CO<sub>2</sub>-Gas gestoppt wurde.
- 10 Es wurden 18,6 kg Blockcopolymer erhalten, entsprechend einer Metallocenaktivität von 99,9 kg Copolymer/g Metallocen x h. VZ = 230 cm<sup>3</sup>/g; MFI (230/5) = 11 dg/min, MFI (230/2.16) = 3,7 dg/min; Schmelzpunkt des Polymers der 1. Polym.-Stufe: 159 °C, Glastemperatur des Polymers der 2. Polym.-Stufe: -38 °C. Das Blockcopolymer enthielt 5% Ethylen. Die Fraktionierung des Produktes ergab folgende Zusammensetzung: 69 Gew.-% Homopolymer, 31 Gew.-% Copolymer, wobei das Copolymer einen Ethylengehalt von 15 Gew.-% aufwies, die mittlere Blocklänge C<sub>2</sub> war 2,2.
- 15

#### Beispiel 16 a

Es wurde verfahren wie in Beispiel 16.

- 20 3 mg rac-24 wurden in 32 ml der toluolischen Methylaluminoxanlösung (entsprechend 50 mmol Al) gelöst und nach 15 Minuten in den Reaktor gegeben. Die Polymerisation erfolgte nun in einer 1. Polymerisationsstufe bei 50 °C 2,5 h lang. Danach wurde auf 3 bar Reaktordruck abgegast und 3000 g Ethylengas zugeführt. Der Reaktordruck stieg dabei auf 8 bar an und bei 40 °C wurden weitere 8 h
- 25 polymerisiert, bevor die Reaktion mit CO<sub>2</sub>-Gas gestoppt wurde.
- Es wurden 16,5 kg Blockcopolymer erhalten, entsprechend einer Metallocenaktivität von 524 kg Copolymer/g Metallocen x h. VZ = 480 cm<sup>3</sup>/g; MFI (230/5) = 2 dg/min, Schmelzpunkt des Polymers der 1. Polym.-Stufe: 162 °C, Glastemperatur des Polymers der 2. Polym.-Stufe: -54 °C. Das Blockpolymer enthielt 15% Ethylen.
- 30

#### Beispiel 17

- Es wurde verfahren wie in Beispiel 1. Verwendet wurden jedoch 12,5 mg Metallocen rac-7. Man erhielt 1,5 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 120 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 1050 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt 159 °C.
- 35

#### Beispiel 18

- Es wurde verfahren wie in Beispiel 2. Verwendet wurden jedoch 4,1 mg Metallocen rac-7. Man erhielt 1,3 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 317 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 555 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt 157 °C.
- 40

#### Vergleichsbeispiel A

- 45 Es wurde verfahren wie in Beispiel 1. Verwendet wurden jedoch 12,5 mg rac-Phenyl(methyl)silandiylbis-(2-methyl-1 indenyl)zirkoniumdichlorid. Man erhielt 1,35 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 108 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 1050 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt 149 °C.

#### Vergleichsbeispiel B

- 50 Es wurde verfahren wie in Beispiel 1. Verwendet wurden jedoch 12,5 mg rac-Phenyl (methyl)silandiylbis(1-indenyl)zirkoniumdichlorid. Man erhielt 0,28 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 22,4 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 74 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt 141 °C.

#### Beispiel 19

- Es wurde verfahren wie in Beispiel 1. Verwendet wurden jedoch 3,3 mg 24. Man erhielt 0,78 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 237 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 1700 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt

163 °C,  $M_w = 2,1 \cdot 10^6$  g/mol, MFI 230/21.6 = 1 dg/min;  $M_w/M_n = 2,1$ .

#### Beispiel 19 a

Es wurde verfahren wie in Beispiel 2. Verwendet wurden jedoch 1.0 mg rac-24. Man erhielt 1.2 kg Polypropylen. Die Metallocenaktivität war 1200 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 1100 cm<sup>3</sup>/g. Schmelzpunkt = 161 °C.

#### Beispiel 20

Es wurde verfahren wie in Beispiel 1; die Polymerisationstemperatur war jedoch 40 °C. Verwendet wurden 8,0 mg 17. Man erhielt 1,95 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 325 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 1320 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt 162 °C,  $M_w = 1,79 \cdot 10^6$  g/mol,  $M_w/M_n = 2,3$ .

#### Vergleichbeispiel C

Es wurde verfahren wie in Beispiel 20. Verwendet wurde jedoch das nicht erfindungsgemäße Metallocen rac-Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-1-indenyl)zirkoniumdichlorid. Man erhielt 0,374 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 62,3 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 398 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt 147 °C,  $M_w = 450.000$  g/mol,  $M_w/M_n = 2,5$ .

#### Beispiel 21

Es wurde verfahren wie in Beispiel 1. Verwendet wurden jedoch 5,2 mg 31. Man erhielt 1,67 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 321 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 980 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt 158 °C.

#### Beispiel 22

Es wurde verfahren wie in Beispiel 1. Die Polymerisation wurde jedoch bei 30 °C durchgeführt. Verwendet wurden jedoch 3,7 mg 33. Man erhielt 0,35 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 94 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 440 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt 153 °C.

#### Beispiel 23

Ein trockener 16 dm<sup>3</sup> Reaktor wurde mit Propylen gespült und mit 10 dm<sup>3</sup> flüssigem Propylen befüllt. Dann wurden 1,1 cm<sup>3</sup> des Reaktionsprodukts aus H.2 (entsprechend 7,5 mg 34) in 20 cm<sup>3</sup> Toluol gelöst und bei 30 °C in den Reaktor gegeben. Der Reaktor wurde auf 50 °C aufgeheizt (10 °C/min) und das Polymerisationssystem 1h durch Kühlung bei dieser Temperatur gehalten. Gestoppt wurde die Polymerisation durch Zugabe von CO<sub>2</sub>-Gas. Das überschüssige Monomere wurde abgegast und das Polymer im Vakuum bei 80 °C getrocknet. Man erhielt 2,45 kg Polypropylen. VZ = 875 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt 160 °C.

#### Beispiel 24

Ein trockener 16 dm<sup>3</sup>-Reaktor wurde mit Stickstoff gespült und bei 20 °C mit 10 dm<sup>3</sup> eines entaromatisierten Benzinschnittes mit dem Siedebereich 100-120 °C gefüllt. Dann wurde der Gasraum des Reaktors durch 5maliges Aufdrücken von 2 bar Ethylen und Entspannen stickstofffrei gespült. Dann wurden 30 cm<sup>3</sup> toluolische Methylaluminioxanlösung (entsprechend 45 mmol Al, Molmasse nach kryoskopischer Bestimmung 700 g/mol) zugegeben. Unter Rühren wurde der Reaktorinhalt innerhalb von 15 Minuten auf 30 °C aufgeheizt und durch Zugabe von Ethylen wurde bei 250 Upm Rührgeschwindigkeit der Gesamtdruck auf 5 bar eingestellt.

Parallel dazu wurden 3,2 g 12 in 20 cm<sup>3</sup> toluolischer Methylaluminioxanlösung gelöst und durch 15 minütiges Stehenlassen voraktiviert. Dann wurde die Lösung in den Reaktor gegeben, das Polymerisationssystem wurde auf eine Temperatur von 50 °C gebracht und durch entsprechende Kühlung 4 h bei dieser Temperatur gehalten. Der Gesamtdruck wurde während dieser Zeit durch entsprechende Zufuhr von Ethylen bei 5 bar gehalten.

Die Polymerisation wurde durch Zugabe von 20 ml Isopropanol gestoppt, das Polymere abfiltriert und im Vakuum getrocknet. Man erhielt 0,7 kg Polyethylen. VZ = 690 cm<sup>3</sup>/g.

## Beispiel 25

Es wurde die Vorschrift von Beispiel 24 befolgt. In Abweichung von Beispiel 23 wurde 1,8 mg rac-7 eingesetzt, das Polymerisationssystem auf 70 °C gebracht und 1 h bei dieser Temperatur gehalten. Man erhielt 0,9 kg Polyethylen. VZ = 730 cm<sup>3</sup>/g.

## Beispiel 26

15g "F-MAO auf SiO<sub>2</sub>" (111 mmol Al) wurden in einem rührbaren Gefäß in 100 cm<sup>3</sup> Toluol suspendiert und auf -20 °C abgekühlt. Gleichzeitig wurden 155mg (0,246 mmol) rac-5 in 75 cm<sup>3</sup> Toluol gelöst und innerhalb von 30 Minuten zur Suspension zugetropft. Es wurde langsam unter Rühren auf Raumtemperatur erwärmt, wobei die Suspension eine rote Farbe annahm. Anschließend wurde eine Stunde bei 80 °C gerührt und nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wurde das Gemisch filtriert und der Feststoff 3mal mit je 100cm<sup>3</sup> Toluol und 1 mal mit 100cm<sup>3</sup> Hexan gewaschen. Das Filtrat war rot. Der verbleibende, hexanfeuchte Filterrückstand wurde im Vakuum getrocknet. Man erhielt 13,2 g frei fließenden, hellroten, geträgerten Katalysator. Die Analyse ergab einen Gehalt von 3,2 mg Zirkonocen pro Gramm Katalysator.

Polymerisation: Für die Polymerisation wurden 2,08 g des Katalysators in 50 cm<sup>3</sup> eines entaromatisierten Benzinschnittes mit dem Siedebereich 100 -120 °C suspendiert. Die Polymerisation erfolgte analog zu Beispiel 3 bei 60 °C. Es wurden 1100g Polypropylen-Pulver erhalten. Der Reaktor zeigte keine Beläge an Innenwand oder Rührer. Aktivität = 165 kg PP/(g Metallocen x h). VZ = 1100 cm<sup>3</sup>/g. Schmelzpunkt = 153 °C; M<sub>w</sub> = 1.485.000; M<sub>w</sub>/M<sub>n</sub> = 3,2; MFI 230/5 = 0,1 dg/min; SD = 440 g/dm<sup>3</sup>.

## Beispiel 27

1,31g des Katalysators aus Beispiel 26 wurden in 50 cm<sup>3</sup> eines entaromatisierten Benzinschnittes mit dem Siedebereich 100 -120 °C suspendiert. Die Polymerisation erfolgte analog zu Beispiel 3 bei 70 °C. Man erhielt 1300g Polypropylen-Pulver. Der Reaktor zeigte keine Beläge an Innenwand oder Rührer. Aktivität = 310 kg PP/(g Metallocen x h). VZ = 892 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt = 150 °C; M<sub>w</sub> = 1.290.000; M<sub>w</sub>/M<sub>n</sub> = 3,0; SD = 410 g/dm<sup>3</sup>.

## Beispiel 28

Die Trägerung aus Beispiel 26 wurde wiederholt mit dem Unterschied, daß 0,845 g rac-5 gelöst in 500 cm<sup>3</sup> Toluol mit 90g "F-MAO auf SiO<sub>2</sub>" suspendiert in 500 cm<sup>3</sup> Toluol zur Reaktion gebracht wurde. Man erhielt 84 g roten, pulvrigen Katalysator. Die Analyse ergab einen Gehalt von 9 mg Metallocen pro Gramm Feststoff, das rote Filtrat enthielt 13 mg Zirkonium.

Polymerisation: 1,1g des geträgerten Katalysators wurden in 50ml eines entaromatisierten Benzinschnittes mit dem Siedebereich 100 -120 °C suspendiert. Die Polymerisation erfolgte analog zu Beispiel 3 bei 70 °C. Man erhielt 2850 g Polypropylen-Pulver. Der Reaktor zeigte keine Beläge an Innenwand oder Rührer. Aktivität = 288 kg PP/(g Metallocen x h); VZ = 638 cm<sup>3</sup>/g; Schmelzpunkt = 150 °C; MFI 230/5 = 0,5 dg/min; SD = 410 g/dm<sup>3</sup>.

## Beispiel 29

Ein mikroporöses Polypropylenpulver (AKZO) mit einer Teilchengröße kleiner 100 µm wurde durch Extraktion mit Toluol in einem Soxhlet-Extraktor unter Inertbedingungen von Verunreinigungen befreit und anschließend mit 20 Gew.%iger Trimethylaluminiumlösung in Toluol gewaschen und im Vakuum getrocknet. Parallel dazu wurden 51,1 mg rac-5 in 40 cm<sup>3</sup> toluolischer Methylaluminoxanlösung gelöst und durch 15 minütiges Stehenlassen zur vollständigen Reaktion gebracht. 16,5 g des PP-Pulvers wurden zudosiert und durch kurzzeitiges Anlegen eines Vakuums wurde das in den Poren des Trägers befindliche Gas und ein Teil des Lösungsmittels entfernt und die Katalysatorlösung vollständig aufgesogen. Durch intensives Schütteln des Reaktionsgefäßes erhielt man 46 g homogenes, feinteiliges und gut fließendes rotes Pulver. 10 g des geträgerten Katalysatorpulvers wurden unter Inertbedingungen in einem Rotationsverdampfer mit Ethylen 30 Minuten vorpolymerisiert. Der Ethylenüberdruck wurde durch ein Druckregelventil konstant bei 0,1 bar gehalten, die Durchmischung des Katalysatorpulvers erfolgte durch kontinuierliche Rotation des Reaktionsgefäßes unter Kühlung auf 0 °C. Es resultierten 12 g vorpolymerisierter Katalysator.

Polymerisation: 4,6g des geträgerten, vorpolymerisierten Katalysators wurden in 50 cm<sup>3</sup> eines entaromatisierten Benzinschnittes mit dem Siedebereich 100 -120 °C suspendiert. Die Polymerisation erfolgte

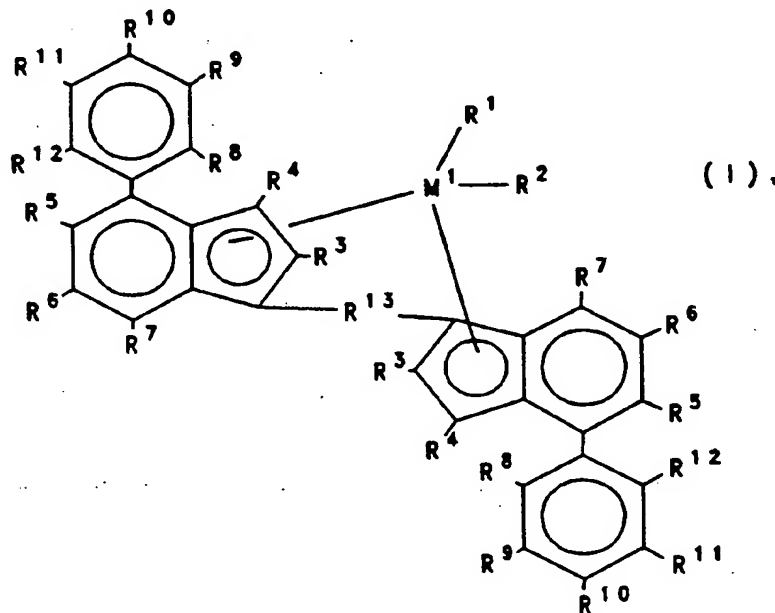
analog zu Beispiel 3 bei 70°C. Es resultierten 250 g Polypropylen-Pulver. Der Reaktor zeigte keine Beläge an Innenwand oder Rührer, der mittlere Teilchendurchmesser war 1000 µm. Aktivität = 59 kg PP/(g Metallocen x h); VZ = 734 cm³/g. Schmelzpunkt = 152°C; SD = 390 g/dm³.

# Beispiel 30

1 g des geträgerten, nicht vorpolymerisierten Katalysators aus Beispiel 29 wurden in 50 cm³ n-Decan für die Polymerisation suspendiert. Die Polymerisation erfolgte analog zu Beispiel 3 bei 70°C. Es resultierten 600 g Polypropylen. Der Reaktor zeigte dünne Beläge an Innenwand und Rührer, der mittlere Teilchendurchmesser war > 2000 µm. Aktivität = 540 kg PP/(g Metallocen x h); VZ = 1400 cm³/g; Schmelzpunkt = 157,7°C; SD = 280 g/dm³.

## Patentansprüche

### 1. Verbindung der Formel I



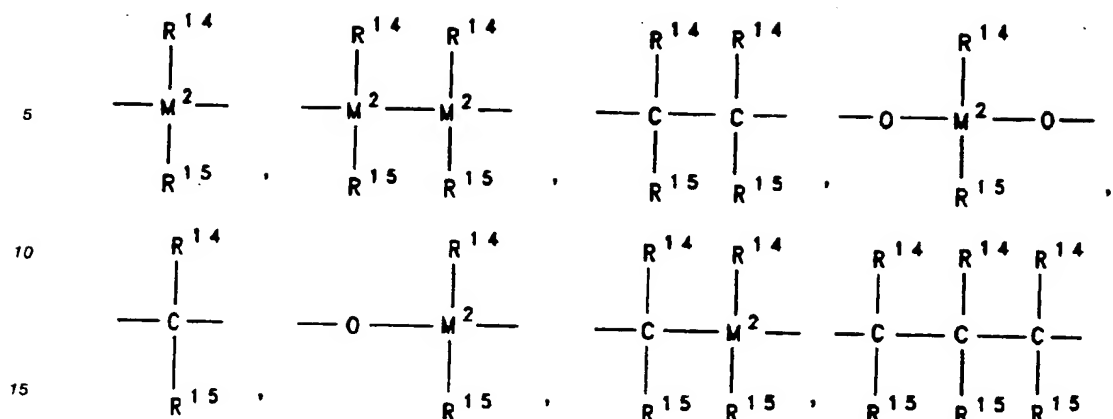
worin

M¹ ein Metall der Gruppe IVb, Vb oder VIb des Periodensystems ist,

R¹ und R² gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, eine C₁-C₁₀-Alkyl-, eine C₁-C₁₀-Alkoxy-, eine C₆-C₁₀-Aryl-, eine C₆-C₁₀-Aryloxy-, eine C₂-C₁₀-Alkenyl-, eine C₇-C₄₀-Arylalkyl-, eine C₇-C₄₀-Alkylaryl-, eine C₈-C₄₀-Arylalkenyl-, eine OH-Gruppe oder ein Halogenatom bedeuten, die Reste R³ gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C₁-C₁₀-Alkylgruppe, die halogeniert sein kann, eine C₆-C₁₀-Arylgruppe, einen NR¹⁶₂-, -SR¹⁶-, -OSiR¹⁶₃-, -SiR¹⁶₃- oder -PR¹⁶₂-Rest bedeuten, worin R¹⁶ ein Halogenatom, eine C₁-C₁₀-Alkylgruppe oder eine C₆-C₁₀-Arylgruppe ist,

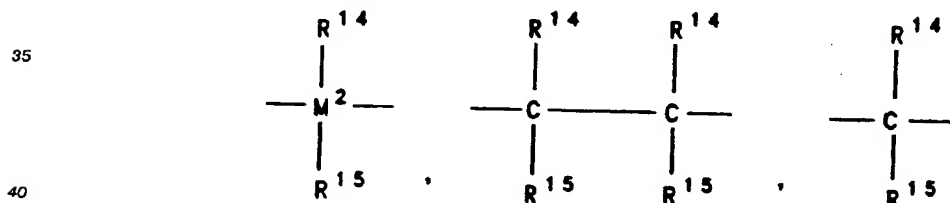
R⁴ bis R¹² gleich oder verschieden sind und die für R³ genannten Bedeutungen besitzen, oder benachbarte Reste R⁴ bis R¹² mit den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere aromatische oder aliphatische Ringe bilden, oder die Reste R⁵ und R⁸ oder R¹² mit den sie verbindenden Atomen einen aromatischen oder aliphatischen Ring bilden,

R¹³



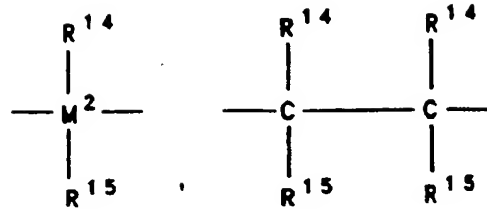
20  $=BR^{14}$ ,  $=AIR^{14}$ ,  $-Ge-$ ,  $-O-$ ,  $-S-$ ,  $=SO$ ,  $=SO_2$ ,  $=NR^{14}$ ,  $=CO$ ,  $=PR^{14}$  oder  $=P(O)R^{14}$  ist, wobei  $R^{14}$  und  $R^{15}$  gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Fluoralkyl-, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkoxy-, eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Aryl-, eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Fluoraryl-, eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Aryloxy-, eine  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenyl-, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Arylalkyl-, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Alkylaryl-, eine  $C_8$ - $C_{40}$ -Arylalkenylgruppe bedeuten, oder  $R^{14}$  und  $R^{15}$  jeweils mit den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere Ringe bilden und  $M^2$  Silizium, Germanium oder Zinn ist.

- 25 2. Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der Formel I  $M^1$  Zirkonium oder Hafnium ist,  $R^1$  und  $R^2$  gleich sind und eine  $C_1$ - $C_3$ -Alkylgruppe oder ein Halogenatom bedeuten, die Reste  $R^3$  gleich sind und eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe darstellen,  $R^4$  bis  $R^{12}$  gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe bedeuten und  $R^{13}$  für



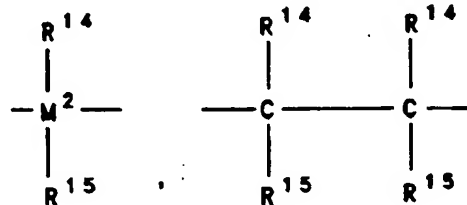
steht, wobei  $M^2$  Silizium oder Germanium ist und  $R^{14}$  und  $R^{15}$  gleich oder verschieden sind und für eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe oder eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Arylgruppe stehen.

- 45 3. Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der Formel I  $R^4$  und  $R^7$  Wasserstoff bedeuten und  $R^5$ ,  $R^6$  und  $R^8$  bis  $R^{12}$  gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe bedeuten.
- 50 4. Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der Formel I  $M^1$  Zirkonium ist,  $R^1$  und  $R^2$  gleich sind und Chlor bedeuten, die Reste  $R^3$  gleich sind und eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe bedeuten,  $R^4$  und  $R^7$  Wasserstoff sind,  $R^5$ ,  $R^6$  und  $R^8$  bis  $R^{12}$  gleich oder verschieden sind und eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe oder Wasserstoff bedeuten und  $R^{13}$  für
- 55



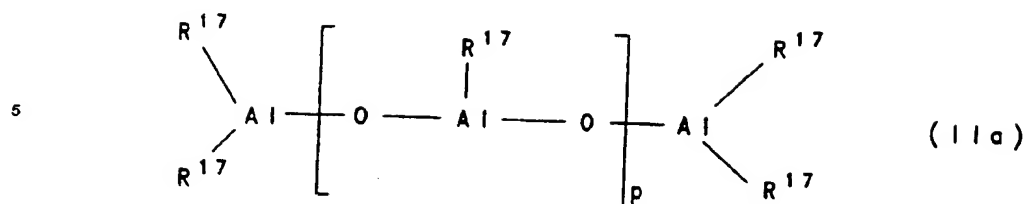
steht, wobei  $M^2$  Silizium ist und  $R^{14}$  und  $R^{15}$  gleich oder verschieden sind und für eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe oder eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Arylgruppe stehen.

5. Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß in Formel I
- $M^1$  Zirkonium,  $R^1$  und  $R^2$  Chlor sind, die Reste  $R^3$  Methyl oder Ethyl bedeuten,  $R^4$  bis  $R^{12}$  Wasserstoff bedeuten und  $R^{13}$  für

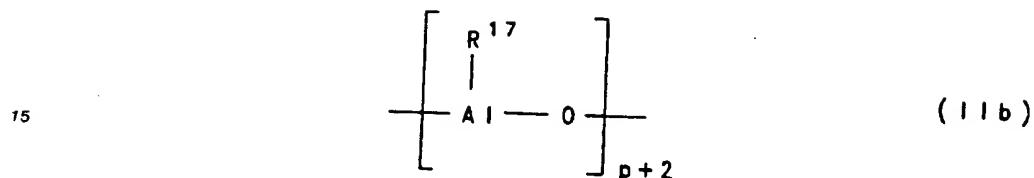


steht, wobei  $M^2$  Silizium bedeutet, und  $R^{14}$  und  $R^{15}$  gleich oder verschieden sind und Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl oder Phenyl bedeuten.

6. Verfahren zur Herstellung eines Olefinpolymers durch Polymerisation oder Copolymerisation eines Olefins der Formel  $R^a-CH=CH-R^b$ , worin  $R^a$  und  $R^b$  gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder einen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 14 C-Atomen bedeuten, oder  $R^a$  und  $R^b$  mit den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere Ringe bilden können, bei einer Temperatur von  $-60$  bis  $200^\circ C$ , bei einem Druck von 0,5 bis 100 bar, in Lösung, in Suspension oder in der Gasphase, in Gegenwart eines Katalysators, welcher aus einem Metallocen als Übergangsmetallverbindung und einem Cokatalysator gebildet wird, dadurch gekennzeichnet, daß das Metallocen eine Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 ist.
7. Verfahren gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß als Cokatalysator ein Aluminoxan der Formel IIa für den linearen Typ und/oder der Formel IIb für den cyclischen Typ



10



15

verwendet wird, wobei in den Formeln IIa und IIb die Reste  $\text{R}^{17}$  gleich oder verschieden sind und eine  $\text{C}_1$ - $\text{C}_6$ - Alkylgruppe, eine  $\text{C}_6$ - $\text{C}_{18}$ -Arylgruppe, Benzyl oder Wasserstoff bedeuten und p eine ganze Zahl von 2 bis 50 ist.

20

8. Verfahren gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß als Cokatalysator Methylaluminoxan verwendet wird.

25

9. Verfahren gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Metallocen der Formel I vor dem Einsatz in der Polymerisationsreaktion mit einem Aluminoxan der Formel IIa und/oder IIb voraktiviert wird.

30

10. Verfahren gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß ein geträgerter Polymerisations-Katalysator eingesetzt wird, der das Reaktionsprodukt eines Metallocens der Formel I mit einer geträgerten Organoaluminium-Verbindung (Cokatalysator) ist.

35

11. Verfahren gemäß Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß das Trägermaterial ein Oxid des Siliziums und/oder Aluminiums ist und die Organoaluminium-Verbindung Methylaluminoxan ist.

12. Verwendung eines Metallocens der Formel I gemäß Anspruch 1 als Katalysatorkomponente bei der Polymerisation oder Copolymerisation von Olefinen.

40

45

50

55





Europäisches  
Patentamt

# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 93 10 9966

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
X	EP-A-0 485 821 (HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT) * Seite 6, Zeilen 1-18 *	1	C07F17/00 C08F10/00
P,X	EP-A-0 530 647 (HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT) * Anspruch 1, Formel I *	1	
D	& DE-A-4 128 238		
A	EP-A-0 485 823 (HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT) * Ansprüche 1,5 *	1,12	
A	EP-A-0 344 887 (EXXON CHEMICAL PATENTS INC.) * Ansprüche 2,9,19 *	1	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5)
			C07F C08F
Der vorliegende Recherchebericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchesort BERLIN		Abschlußdatum der Recherche 09 SEPTEMBER 1993	Prüfer KAPTEYN H.
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument A : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning  
Operations and is not part of the Official Record**

**BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☐ BLACK BORDERS
- ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- ☒ FADED TEXT OR DRAWING
- ☒ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
- ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
- ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
- ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
- ☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
- ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
- ☐ OTHER: \_\_\_\_\_

**IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.**

**As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.**

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**